



Olsztyn, dn. 10 maja 2021 r.

Nr sprawy 8/2021

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem jest: „Dostawa wyrobów medycznych”

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zestaw 1

1. Dotyczy zadania 26

Czy Zamawiający oczekuje linii do pomiaru CO₂ do czujnika w strumieniu bocznym dla pacjenta zaintubowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ponadto Zamawiający doprecyzowuje, że linie próbkujące do pomiaru CO₂ do czujnika w strumieniu bocznym dla pacjenta zaintubowanego.

2. Dotyczy zadania 75

Czy Zamawiający oczekuje obwodu aktywnego do respiratora Trilogy Evo (jednorazowy, w zestawie filtr antybakteryjny/antywirusowy oraz zastawka)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 2

1. Dotyczy zapisów SWZ, rozdział III, punkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu / asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Dotyczy zapisów SWZ, rozdział IV, punkt 1, podpunkt 1); (załącznik nr 6 do SWZ): Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SWZ – rozdział IV, punkt 1, podpunkt 1); (załącznik nr 6 do SWZ)? Dla takiego produktu zostanie przedstawione stosowne oświadczenie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Dotyczy zadania 54, SWZ cz III, p.2 i Umowa (załącznik nr 7 do SWZ) paragraf 2, p.2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie akcesoriów (materiałów eksploatacyjnych do ssaka KV-5), które nie są wyrobami medycznym w myśl ustawy o wyrobach medycznych i w związku z tym nie ma dla nich obowiązku posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu w rozumieniu w/w ustawy? Mając na uwadze powyższe, stawka podatku VAT obowiązującą dla tych akcesoriów to 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Dotyczy zadania 51: Prosimy o informację czy nie doszło do pomyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga kompatybilności z endoskopem CF-Q180AL/I lub CF-HQ190L/I? Endoskop CF-H180AL wymaga nasadki o średnicy 15,7mm.

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzowuje, że zaoferowany przedmiot zamówienia musi być kompatybilny z endoskopem CF-Q180AL/I lub CF-HQ190L/I oraz CF-H180AL.

5. Dotyczy zadania 52, poz. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie szczypiec elektrochirurgicznych z funkcją rotacji o długości 2300mm i średnicy kanału roboczego 3,2mm lub/i o długości 1650mm i średnicy kanału roboczego 2,8mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Dotyczy zadania 52, poz. 2: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej liczby endolupów do pełnych opakowań handlowych producenta (zgodnie z opisem opakowania po 5 sztuk), w górę do 20 szt (4 opakowania) lub w dół do 15 szt.(3 opakowania)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie oferowanej liczby endolupów do pełnych opakowań. Wykonawca zaokrągli ilość w dół.

Zestaw 3

Pytanie nr 1

Dotyczy zadania numer 29. Zestaw do infuzji. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie pakietu drenów z 1100szt do 1110 szt. ponieważ producent posiada opakowania drenów opakowane po 30szt. co znacznie ułatwi proces dostawy, a dla Zamawiającego będzie to nieznaczna różnica?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie oferowanej liczby do pełnych opakowań. Wykonawca zaokrągli ilość w dół.

Zestaw 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ. Zamawiający określił ww. zagadnienie w Projekcie umowy §5 ust. 3 pkt 4.

3. Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie, kaniuli z PTFE, kompatybilna z MRI bez pasków kontrastujących (materiał z którego wykonana jest kaniula w całości jest widoczny). Port górny z bezpiecznie zamykającą się nakładką. Sterylne opakowanie jednostkowe, nie zawiera lateksu nie zawiera PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Pakiet, 1 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kreczka z trzpieniem powyżej krawędzi, opakowanie umożliwiające aseptyczne otwarcie produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Pakiet 1 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Kaniuli wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik . Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie

wklucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo, jednorazowego użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Pakiet, 1 pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga aby mechanizm zabezpieczający w kaniuli miał postać plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnięciem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Pakiet 1 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łącznika bezigłowego używanie przez okres 7 dni lub 600 aktywacji. Prędkość przepływu 140 ml/min, mała objętość wypełnienia 0,05 ml.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Pakiet 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od 10 do 22 oraz od 30 do 46 włącznie – umożliwi to złożenie większej ilości ofert do postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

9. Pakiet 6 pozycje 1,2,3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki jednorazowego użytku, dwuczęściowa, koncentryczna, luer Zgodność z EN-20594-1 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%), nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały, oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Pakiet 6 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki jednorazowego użytku, dwuczęściowa, koncentryczna, luer zgodność z EN-20594-1 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%), nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister), tłok niekontrastujący, biały, oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki, logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego, oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności, pakowana po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. Pakiet 6 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. Pakiet 6 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej bursztynowej, trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Pakiet 6 pozycja 5 i 6

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane strzykawki posiadały wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

14. Pakiet 6 pozycje 7, 8 i 9

Czy Zamawiający dopuści pakowanie strzykawek po 120 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 5

Pytania do pakietu 41

Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści zbiornik o pojemności 300 ml przeznaczony do gromadzenia wydzieliny z rany, który zawiera substancję żelującą wysięk, filtr antybakteryjny oraz hydrofobowy.

Kanister wyposażony jest w dren z zaciskiem i złączem do podłączenia z drenem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz.3 - Czy Zamawiający dopuści zbiornik o pojemności 750 ml przeznaczony do gromadzenia wydzieliny z rany, który zawiera substancję żelującą wysięk, filtr antybakteryjny oraz hydrofobowy.

Kanister wyposażony jest w dren z zaciskiem i złączem do podłączenia z drenem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 6

Zadanie 15

Pozycja 1- prosimy o dopuszczenie dł. kabla 3,2 m.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pozycja 2-prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych

- elektrody owalnej, na podłożu z pianki, o powierzchni aktywnej 107 cm²

Wymiary 164x117mm, dzielonej, REM i odstąpienie od wymogu pierścienia ekwipotencjalnego oraz etykiet wklejanych do protokołu

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 43

Pozycja 2 i 3 -prosimy o wydzielenie poz. 2 i 3 do oddzielnego zadania – umożliwi to przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 45

Prosimy o dopuszczenie ostrzy do strzygarek z nieruchomą głowicą, uniwersalnych – szer. ostrza tnącego 31,3 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 7

Dotyczy zadanie 63 pozycja 1: Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie: Jednorazowy stapler liniowy zamykająco-tnący, załadowany ładunkiem z nożem stanowiącym część ładunku, o długości linii szwu 60mm, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki obustronnie spłaszczone na całej długości, zszywki o wysokości 3,8mm przed zamknięciem i 1,5mm po zamknięciu; stapler posiada ruchomą dźwignię spustową umożliwiającą odpalenie staplera na dwie

strony; po odpaleniu staplera nóż chowa się w plastikową zabezpieczającą pochewkę; stapler posiada oddzielny przycisk otwierania staplera.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 2 : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie : Jednorazowy stapler liniowy zamykająco-tnący, załadowany ładunkiem z nożem stanowiącym część ładunku, o długości linii szwu 100mm, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki obustronnie spłaszczone na całej długości, zszywki o wysokości 3,8mm przed zamknięciem i 1,5mm po zamknięciu; stapler posiada ruchomą dźwignię spustową umożliwiającą odpalenie staplera na dwie strony; po odpaleniu staplera nóż chowa się w plastikową zabezpieczającą pochewkę; stapler posiada oddzielny przycisk otwierania staplera.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 3 : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie : Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 60mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obustronnie spłaszczonego, załadowany ładunkiem do tkanki cienkiej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie lub automatycznie; stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 4 : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie : Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 90mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obustronnie spłaszczonego, załadowany ładunkiem do tkanki cienkiej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie lub automatycznie; stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 5: Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie : Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 90mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obustronnie spłaszczonego, załadowany ładunkiem do tkanki grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie lub automatycznie; stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 6 : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie: Jednorazowy stapler liniowy zamykająco-tnący, załadowany ładunkiem z nożem stanowiącym część ładunku, o długości linii szwu 60mm, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki obustronnie spłaszczone na całej długości, zszywki o wysokości 4,8mm przed zamknięciem i 2,0mm po zamknięciu; stapler posiada ruchomą dźwignię spustową umożliwiającą odpalenie staplera na dwie strony; po odpaleniu staplera nóż chowa się w plastikową zabezpieczającą pochewkę; stapler posiada oddzielny przycisk otwierania staplera.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 8: Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie: Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 45mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obustronnie spłaszczonego, załadowany ładunkiem do tkanki grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie lub automatycznie; stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 9 : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie : Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 45mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obustronnie spłaszczonego, załadowany ładunkiem do tkanki

cieńszej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie lub automatycznie; stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadanie 63 pozycja 10,11,13 : Czy zamawiający dopuści na zaoferowanie:

Elektroda jednorazowa wpinana do wielorazowych kleszczyków o długości 25 cm z przewodem . Szczęki wygięte .Kompatybilna z systemem zamykania naczyń do 7mm z nożem wbudowanym w elektrodę . Długość linii cięcia 22,3mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 8

Pytanie 1 – Zadanie nr 65

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na sterylne zestawy do zabiegów endowaskulacyjnych w skład których wchodzi serweta z włókny trójwarstwowej typu SMS w rozmiarze 208 x 330 cm z przezroczystą foliową wstawką o wymiarach 70 x 330 cm i warstwą chłonną wokół otworów w rozmiarze 122 x 81 cm, które obecnie są używane przez Szpital?

Pozostałe parametry zestawu oraz jego skład zgodne z wymogami SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2 – Zadanie nr 65

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na sterylne zestawy do zabiegów endowaskulacyjnych w skład których wchodzi serweta z włókny trójwarstwowej typu SMS w rozmiarze 211 x 292 cm z przezroczystą foliową wstawką o wymiarach 71 x 292 cm i warstwą chłonną wokół otworów w rozmiarze 122 x 81 cm? Pozostałe parametry zestawu oraz jego skład zgodne z wymogami SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 9

Pytanie 1 - Zadanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt równoważny w postaci rampy pięciokranikowej bez przedłużacza typu Discofix C BRAUN z łącznikiem rotacyjnym, który umożliwia połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/ obracania łączonych elementów zgodnie z wymogami SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 2 - Zadanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt równoważny w postaci rampy trójkranikowej bez przedłużacza typu Discofix C BRAUN z łącznikiem rotacyjnym, który umożliwia połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/ obracania łączonych elementów zgodnie z wymogami SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 3 - Zadanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt równoważny w postaci rampy trójkranikowej z przedłużaczem o długości 150cm typu Discofix C BRAUN z trzema zaworami bezigłowymi, z możliwością 200 aktywacji lub 7dni w zależności co nastąpi pierwsze potwierdzone badaniami producenta? System bezigłowy do wielokrotnej podaży krwi, preparatów krwiopochodnych i lipidów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 4 - Zadanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na produkt równoważny w postaci rampy pięciokranikowej z przedłużaczem o długości 150cm typu Discofix C BRAUN z pięcioma zaworami bezigłowymi, z możliwością 200 aktywacji lub 7dni w zależności co nastąpi pierwsze potwierdzone badaniami producenta? System bezigłowy do wielokrotnej podaży krwi, preparatów krwiopochodnych i lipidów zgodnie z SIWZ. Kraniki z kodowaniem barwnym z obrotem o 360° z naniesionymi kierunkami wypływu zgodnie z wymogami SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 10

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt 1-3:

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, o którym mowa w §3 ust. 1, wysokości 0,2% wartości brutto za każdy dzień zwłoki licząc od wartości zamówionych a niedostarczonych asortymentów lub od wartości dostarczonej wadliwej partii towarów, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówionych a niedostarczonych asortymentów lub wadliwej partii asortymentów

2) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 3 ust. 7 w wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki licząc od wartości brutto reklamowanych asortymentów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanych asortymentów

3) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, gdy którakolwiek ze Stron odstąpi, od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 11

Dotyczy części nr 15:

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 i 2 rampy wykonane z poliwęglanu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 rampę trójkrankową z 4 zaworami NeutraClear, w której wszystkie odprowadzenia żeńskie zakończone są łącznikiem bezigłowym i dodatkowo na wyjściu znajduje się luer lock męski?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 rampę pięciokrankową z 6 zaworami NeutraClear, w której wszystkie odprowadzenia żeńskie zakończone są łącznikiem bezigłowym i dodatkowo na wyjściu znajduje się luer lock męski?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 12

Dotyczy Zadania nr 43 poz. 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Dotyczy Zadania nr 26, pozycja nr 1

W celu odpowiedniego dobrania asortymentu prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanych linii próbkujących do CO₂ z nawilżaczem do monitora Philips.

Odpowiedź:

M2772A

Zestaw 13

Pytanie nr 1 – Dot. rozdziału XVIII SIWZ – Opis kryteriów oceny ofert

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu w kryterium „Oznakowanie na opakowaniu w języku polskim – 10%” na „Oznakowanie na opakowaniu w języku polskim **lub angielskim oraz za pomocą powszechnie stosowanych czytelnych piktogramów** – 10%”.

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową.

Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju. Stosowanie takich etykiet jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2017 poz. 211).

„Art. 14. 1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

2.22) Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie nr 2 – Dot. Załącznika nr 7 do SIWZ – Projekt umowy, § 3, ust. 3

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu § 3, ust. 3 w następujący sposób:

„3. Zamawiający dokona odbioru ilościowego w dniu dostawy. Oznakowanie na opakowaniu asortymentu będzie w języku polskim lub angielskim oraz za pomocą powszechnie stosowanych czytelnych piktogramów.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 14

Pytanie 1.

Czy Zamawiający w poz. 1 zadania nr 30 wyrazi zgodę na złożenie oferty na złącze niskiego ciśnienia o długości 230cm, autoryzowane przez producenta wstrzykiwacza kontrastu RM Optistar Elite?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 15

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania drenu o wymiarach: 6,00 mm / 8,00 mm i długości 200 cm jako równoważnego do wymaganego 5,60 mm/8,00 mm i długości 210 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1

W związku z tym, że dreny zakończone konektorem stożkowym typu Kapkon, służące do połączenia z cewnikami, występują w dwóch wersjach tzn. standardowej, oraz w wersji, w której standardowe łączniki do cewników są uzupełnione o trwale zawieszony kapturki nakrywające, służące zabezpieczeniu zainfekowanych końcówek po każdorazowym zdjęciu cewnika, bardzo prosimy o sprecyzowanie, jakiego typu rozwiązania Zamawiający oczekuje, t.zn: standardowych, czy z dodatkowo zamocowanym kapturkiem nakrywającym?

Bieżąca sytuacja związana z zagrożeniem epidemicznym, w sposób szczególny uzasadnia eliminowanie potencjalnych źródeł zakażeń.

Informacja taka jest niezbędną dla prawidłowego wypełnienia formularza cenowego, ponieważ produkty te posiadają oddzielne numery katalogowe

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaistniała omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia, w którym Zamawiający wymaga aby w zestawie do odsysania z pola operacyjnego, dren posiadał średnicę 5,6 mm?

Według naszej dobrej wiedzy, zestawy takie standardowo są wyposażane w dreny o średnicy 7 mm co jest zdecydowanie korzystniejsze dla swobodnego przepływu odsysanych treści.

Jeżeli nie jest to omyłka, to bardzo prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów z drenem o średnicy 7 mm i długości 200 cm.

Ponadto, prosimy o odstąpienie od wymogu aby kanki i dreny posiadały niebieskie zabarwienie i zaakceptowanie wyrobów w pełni transparentnych, które zapewniają rzeczywistą obserwację odsysanej

wydzieliny.
Pozostałe wymagania zgodnie ze SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 16

Zadanie 2 poz. 3-6, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 2 pozycje nr: 3-6 oraz 11 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny cewnik do podawania tlenu przez nos ok. 200cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z drenem ok. 200cm dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3 poz. 25, 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 3 pozycje nr: 25, 27 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 3 poz. 25

Czy Zamawiający oczekuje łącznika karbowanego obrotowego pozbawionego szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3 poz. 27

Czy Zamawiający oczekuje łącznika karbowanego prostego pozbawionego szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, o wydajności nawilżania 28,8 mg/l H₂O przy Vt 500 ml, oporze przepływu 0,63 cm H₂O przy 30l/min, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjny układu oddechowego, elektrostatyczny, objętość oddechowca 150-1500ml, o małych oporach oddechowych 1,4 cm H₂O przy przepływie 60l/min, przestrzeń martwa 33ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 17 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy z 2 gałęziami o długości 180 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny, bakteryjno-wirusowy z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy (oddzielna warstwa), o skuteczności nawilżania 37 mg/l

H2O przy VT = 500ml, hydrofobową membraną filtrującą, o skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999 %, skuteczność filtracji wirusowej >99,999%, z portem do kapnografu, objętości oddechowej 150-1500ml, sterylny, opory przepływu 2,14 cm H2O przy 60l/min, waga filtra 35,6g, pakowany po 1 sztuce w opakowaniu umożliwiającym jej otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych / po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 25 poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje 1 zestawu składającego się z 30 szt. membran Solo, 30 szt. złączy T i 1 szt. sterownika USB? Jeżeli tak, czy jednostką metryczną jest „zestaw” w ilości sztuk – 1?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Prosimy Zamawiającego o zmianę jednostki metrycznej na „zestaw” ilość sztuk – 1. Zestaw jest rozumiany jako 30 szt. membran Solo, 30 szt. złączy T, kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego sterownikami PRO, oraz 1 szt. sterownika USB.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny zestaw do nebulizacji jednorazowego użytku dla dorosłych z łącznikiem T, wpinany do obwodu oddechowego, w skład zestawu wchodzi łącznik, przewód tlenowy o długości 200cm ze standardowymi złączami, nebulizator o pojemności 8ml, łącznik T?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednorazowego użytku do respiratora, zawiera 2 rury karbowane o regulowanej długości w zakresie około 66-200cm i średnicy 22mm, łącznik Y rozłączalny od rur, miękkie zakończenia od strony respiratora, w celu lepszej szczelności na złączach, układ sterylny, z możliwością stosowania do 7 dni (potwierdzone oświadczeniem wystawionym przez producenta), łącznik kolankowy z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem, kapturek zabezpieczający?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 42 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę anestetyczną z pompowanym mankietem, korpus maski przezroczysty, wykonany z medycznego PCV, z wytłoczonym oznaczeniem rozmiaru w górnej części maski, kopia maski gładka, mankiet maski wykonany z PCV, z anatomiczną budową kopyły, zapewniającą maksymalną szczelność bez konieczności wywierania dużego nacisku, rozmiar kodowany kolorem dla łatwej identyfikacji, maska z pierścieniem mocującym, złącze 22mmF, maksymalna wewnętrzna objętość maski (martwa przestrzeń): rozmiar 3 - 180ml, rozmiar 4 - 220ml, rozmiar 5 - 250ml, mikrobiologicznie czysta, pakowana w folię, na opakowaniu informacje dot. CE, rozmiaru oraz terminu przydatności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 42 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 42 pozycję nr 4 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 43 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator jednorazowego użytku z workiem 1547ml dla dorosłych z zastawką nadciśnieniową, w zestawie maska dla dorosłych oraz rezerwuar tlenu 2600ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora z zaworem ciśnieniowym z możliwością blokady?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora z obrotowym połączeniem zaworu pacjenta z workiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora z paskiem zabezpieczającym przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowanym z workiem samorozprężalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 17

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 5 zestawu do drenażu klatki piersiowej, trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2300 ml wyskalowaną co 1ml w zakresie 0-100ml; co 5ml do 250ml i co 10ml do 2300ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na górnej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatkowym ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości 35cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 18

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 6 Wyroby medyczne różne 3, poz. 31, 32 i 33 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 32 zaoferowanie igieł 30G(0,3)8mm? Igły o długości 8mm, powodują mniejsze uczucie bólu w porównaniu z igłami 12,7mm. Oba warianty są przeznaczone dla osób o prawidłowej masie ciała jak i dla osób otyłych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 31, 32 i 33 z zadania 6 Wyroby medyczne różne 3 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 7 Wyroby medyczne różne 4, poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z zadania 7 Wyroby medyczne różne 4 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 19

Pakiet 13, pozycja 1,2

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania **równoważny antybakteryjny** system do odsysania

konkurencyjnego producenta. System ten posiada następujące cechy:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wkłady o kształcie okrągłym, wykonane z polietylenu. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Ochrona przeciwbryzgową przed wcześniejszym zamknięciem filtra(oraż zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000ml, 2000ml, 3000ml. Opcjonalnie dostępna opcja łączenia w tandem dla wkładów 2000 ml. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki)**

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pakiet 13, pozycja 1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego przy wydawaniu wkładów na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 13, pozycja 1, 2

Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów(zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 20

ZADANIE NR 41

1. **Poz. 2 i 3** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zbiorników na wydzielinę z substancją powodującą żelowanie wydzieliny z rany w zbiorniku, w zamian za żel antybakteryjny oraz z koreczkiem do zamykania drenu, w zamian za zacisk? Zbiorniki te są kompatybilne z urządzeniem Vivano Tec Pro.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. **Poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści w zestawie opatrunkowym oraz luzem dren PVC dwuśladowy umożliwiający przepływ wysięku z rany do zbiornika nawet podczas zgniecenia lub ucisku, kompatybilny z urządzeniem Vivano Tec Pro?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. **Poz. 1-4** - Czy zamawiający wymaga opakowań a; 3 szt., czy a' 10 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 21

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga posiadania certyfikatu.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Dotyczy zad. 56

2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania szczoteczki jednorazowe do czyszczenia endoskopów, pakowane pojedynczo, nie sterylne, o średnicy 1,75 mm, długości 230 mm, 2 główkach o średnicy 5/5 mm i długości 20/20 mm na obu końcach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustników endoskopowych jednorazowego użytku wyposażonych w regulowaną, elastyczną opaskę mocującą z włókna, nie powodującą ucisku na policzki i twarz pacjenta oraz posiadające porty boczne, pozwalające na odsysanie płynów z jamy ustnej, o wymiarach wewnętrznych otworu 19-20 x 24-25 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 22

PYTANIE 1 – zadanie 8

prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniule dotętniczej, której cennik wykonany jest z FEP, spełniająca pozostałe wymogi SIWZ. FEP jest materiałem równorzędnym z materiałem PTFE, tak samo jak PTFE mam zastosowanie to tego typu wyrobów medycznych.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 23

KD Medical Polska Sp. z o.o. jako uczestnik postępowania przetargowego zwraca się z następującymi pytaniami:

1/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 1 dopuści wycenę kaniul z dwoma paskami RTG? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 2 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3/ Zamawiający w Zadaniu Czy 1 poz. 2 dopuści wycenę koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, gwarantującym pełne oraz szczelne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 2 dopuści wycenę koreczków pakowanych pojedynczo w opakowaniu typu papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 3 dopuści wycenę kaniuli wykonanej z PUR? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 5 dopuści wycenę kranika o parametrach:

„Kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu z drenem dł. 10cm, Średnica zewnętrzna drenu 4,1 mm, średnica wewnętrzna drenu 3,0 mm; obj. wypełnienia 0,612ml”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 6 dopuści wycenę bezigłowej zastawki, której korpus wykonany jest z przezroczystego kopoliestru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 24

Pytanie 1

Zadanie nr 60- hemostatyczna gabka kolagenowa

Czy Zamawiający dopuści hemostatyczny, resorbowalny kompres kolagenowy z niezdenaturowanego, liofilizowanego kolagenu typu I pochodzenia bydłęcego. Jest szybko działającym miejscowym środkiem tamującym krwawienie. Zatrzymuje przepływ krwi w ciągu 2 do 6 minut, w zależności od intensywności krwawienia. Biały kompres pakowany pojedynczo w sterylne opakowania. Opakowanie handlowe zawiera 10 szt kompresów. Oferujemy następujące rozmiary:

2.5x3.5x0.6 cm (opakowanie 10 szt.)
7x5x0.6 cm (opakowanie 10 szt.)
10x7x0.4 cm (opakowanie 10 szt.)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 25

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 5 z pakietu 13 aby zapewnić lepszą konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 26**Dotyczy pakietu nr 20- zawory do bronchoskopu**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 20, pozycji 1: zawór do odsysania do fiberoskopów, jednorazowy, 10 sztuk, dopuści opakowanie, które zawiera 20 sztuk, gdyż tylko tak producent pakuje swoje wyroby? Jeżeli tak, to prosimy o korektę ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. W przypadku braku możliwości zaoferowania ilości wyspecyfikowanej ze względu na inną ilość w opakowaniu zbiorczym, Wykonawca zaoferuje opakowanie najbardziej zbliżone ilościowo do zamawianej ilości z zaokrągleniem w górę. W formularzu Wykonawca zaznaczy i poda rzeczywistą ilość oferowaną.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy na 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 27

1. Zamawiający w zadaniu nr. 42 poz. 1 wymaga

1	Zestaw do nebulizacji jednorazowego użytku dla dorosłych z łącznikiem T, z zastawką bezzwrotną, wpinany do obwodu oddechowego. W skład zestawu wchodzi łącznik, przewód tlenowy o długości 210cm ze standardowymi złączkami, nebulizator o pojemności 10ml, łącznik T.
---	--

Prosimy o dopuszczenie zestawu do nebulizacji jednorazowego użytku dla dorosłych z łącznikiem T, wpinany do obwodu oddechowego. W skład zestawu wchodzi łącznik, przewód tlenowy o długości 210cm ze standardowymi złączkami, nebulizator o pojemności 10ml, łącznik T ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Zamawiający w zadaniu nr 42 poz. 2 wymaga:

2	<p>Obwód oddechowy jednorazowego użytku do respiratora, zawiera 2 rury karbowane o regulowanej długości w zakresie 42-200cm i średnicy 22mm, łącznik Y zintegrowany z rurami, twarde zakończenia od strony respiratora, układ mikrobiologicznie czysty z możliwością stosowania do 7 dni (potwierdzone oświadczeniem wystawionym przez producenta). Łącznik kolankowy z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem na uwięzi. Kapturek zabezpieczający.</p>
---	---

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta dystrybuowanego przez firmę PROMED i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 PZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 ust. 4 PZP). Zgodnie z art. 17 ust.3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm. Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów

ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego z dwoma rurami karbowanymi o regulowanej długości w zakresie 60-200cm. Najkrótsze zakresy tj. 42 cm czy 60 cm nie mają zastosowania. Urządzenie do którego obwody są podłączone stoi w pobliżu łóżka pacjenta i zastosowanie mają rury obwodu o zakresach dłuższych.

Zakres rozciągliwości rur 42-200 cm spełnia wyłącznie produkt firmy PROMED

Odpowiedź:

[Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.](#)

3. Zamawiający w zadaniu nr. 42 poz. 3 wymaga

3	<p>Maska anestetyczna z niepompowanym mankietem. Korpus maski przezroczysty, wykonany z polipropylenu, z wytłoczonym oznaczeniem rozmiaru w górnej części maski. Kopuła maski gładka (bez dodatkowych elementów kolorystycznych i wytłoczeń). Mankiet maski wykonany z termoplastycznego elastomeru (TPE), z wewnętrznym zebrowaniem w okolicach nosa pacjenta. Zebrowanie usztywnia mankiet w niewralgicznej części zapewniając maksymalną szczelność bez konieczności wywierania dużego nacisku. Mankiety w różnych kolorach, w zależności od rozmiaru maski, dla łatwej identyfikacji. Maski pozbawiona pierścienia mocującego. Złącze 22mm. Maksymalna wewnętrzna objętość maski: rozmiar 3 - 111 - 113ml rozmiar 4 - 122 - 124ml rozmiar 5 - 177 - 179ml Mikrobiologicznie czysta. Nie zawierająca PCV oraz ftalanów. Pakowana w folię. Na opakowaniu informacje dot. CE, rozmiaru oraz terminu przydatności.</p>
---	--

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta dystrybuowanego przez firmę PROMED i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1 Ustawy nPZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 nPZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego

wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 nPZP). Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16

9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

Zamawiający zgodnie z ustawą PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaoferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaoferować produkt równoważny i obowiązek wykazania, że produkt jest nie gorszy niż wymagany przez Zamawiającego. Produkt równoważny należy rozumieć jako produkt spełniający wymagania funkcjonalne mające wpływ na proces hospitalizowania pacjentów a nie cechy produktu zgodnie z w/w orzeczeniami KIO

Ponadto Zamawiający w opisie numeracji wielkości maski stosuje podwójne standardy dot. jej wielkości i pojemności. Rozmiar masek jest zunifikowany tzn. każdy producent stosując oznaczenie maski przez oznaczenie jej rozmiarem ma przypisaną do niej wagę pacjenta, co należy rozumieć jako standard oznaczenia wielkości maski do konkretnej grupy wiekowej pacjentów. Standaryzacja określenia wielkości maski poprzez jej rozmiar (konkretnym numerem), ma swoje odzwierciedlenie w certyfikacji produktu (Certyfikat CE, Deklaracja Zgodności).

Zastosowanie opisu przez Zamawiającego w sposób jednoznaczny stawia firmę Promed w sytuacji uprzywilejowanej w stosunku od innych potencjalnych wykonawców.

Prosimy o odstąpienie od wymogu:

„z wewnętrznym żebrowaniem w okolicach nosa pacjenta. Żebrowanie usztywnia mankiety w newralgicznej części zapewniając maksymalną szczelność bez konieczności wywierania dużego nacisku.”

Wewnętrzne ożebrowanie działa odwrotnie do opisanego wymogu funkcjonalnego. Nim materiał jest mniej plastyczny lub dodatkowo usztywniony, tym jego szczelność i przyleganie jest mniejsze. O szczelności przylegania, wyłącznie decyduje jakość materiału termoplastycznego elastomeru (TPE), z którego wykonana jest maska oraz sposób jej wyprofilowania, charakterystyczny dla danego rozmiaru. Ożebrowanie zastosowane w masce jest efektem procesu technologicznego, właściwego dla produktu firmy Promed (prod. Intersurgical).

W związku z powyższym wnosimy o modyfikację zapisu na:

„Maska anestetyczna z niepompowanym mankietem. Korpus maski przezroczysty, wykonany z polipropylenu, z wytłoczonym oznaczeniem rozmiaru na masce. Kopuła maski gładka (bez dodatkowych elementów kolorystycznych i wytłoczeń). Mankiety maski wykonane z termoplastycznego elastomeru (TPE), zapewniający szczelność bez konieczności wywierania dużego nacisku. Mankiety w różnych kolorach, w zależności od rozmiaru maski, dla łatwej identyfikacji. Maska pozbawiona pierścienia mocującego. Złącze 22mm.

Maska w rozmiarze:

rozmiar 3

rozmiar 4

rozmiar 5

Mikrobiologicznie czysta. Nie zawierająca PCV oraz ftalanów. Pakowana w folię. Na opakowaniu informacje dot. CE, rozmiaru oraz terminu przydatności.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 28

zadanie 1, poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 2, poz. 8-9,21-22,26-27,34-36

Czy zamawiający wydzieli poz.8-9,21-22,26-27,34-36 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

zadanie 2, poz. 8

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 2, poz.9,35-36,

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 7, poz. 4-5

Czy zamawiający wydzieli poz. 4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

zadanie 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

zadanie 7, poz.5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy

w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 29

Dotyczy pakietu 17

Poz. 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu oddechowego jednorazowego użytku do respiratora, zawierającego 2 rury karbowane o regulowanej długości w zakresie 42-200cm i średnicy 22mm, łącznik Y zintegrowany z rurami, twarde zakończenia od strony respiratora, układ mikrobiologicznie czysty. Łącznik kolankowy z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem na uwięzi. Beztłokowy worek oddechowy o pojemności 2l, rozciągalna gałąź do worka o długości max. 150cm.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu tzw. sztuczny nos, z wkładem z gąbki medycznej umieszczonym po obu stronach wymiennika. Posiada mechanizm antyokluzyjny. Waga 8g. Nawilżacz posiadający wejście z zastawką do odsysania oraz podłączenia tlenu. Martwa przestrzeń 19ml. Minimalna objętość oddechowa >60ml. Zwrot wilgoci 26mg H₂O/l. Sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra elektrostatycznego, bakteryjno – wirusowego z portem do CO₂, z wymiennikiem ciepła i wilgoci; dla dorosłych; sterylne. Wydajność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Przestrzeń martwa 57ml, objętość oddechowa >180ml; waga 31g z portem kapno z koreczkiem na uwięzi. Wydajność nawilżania 32,3 mgH₂O/l przy V_t=1000ml. Opór 1,6cm H₂O przy przepływie 30l/min, 2,7cmH₂O przy przepływie 60l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu wykonanego z rur karbowanych, gładkich w środku z łącznikiem bez portów, o długości 1.6m?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu wykonanego z rur karbowanych, z łącznikiem bez portów, o długości 1.6m? Zamawiający używał tego typu układów z posiadanymi respiratorami?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Poz. 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra mechanicznego, bakteryjno-wirusowego z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci wykonanego z celulozy, o skuteczności nawilżania 23 mg/l przy VT - 500 ml, hydrofobowa membrana filtrująca, ułożona w harmonijkę, o skuteczności filtracji > 99,999 %. Objętość oddechowa >200ml, sterylne, opory przepływu (po 24 godzinnym użyciu) 3,6 cm²/H₂O przy 60l/min. waga filtra 36g gram, pakowany po 1 sztuce w opakowaniu umożliwiającym jej otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych / po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 30

1. Odnośnie Zadania nr 2 Pozycji nr 36: „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie z zadania nr 2 pozycji nr 36. Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 31

Czy w pakiecie 32 Zamawiający będzie wymagał, zgodnie z dołączonym przez Zamawiającego komentarzem, dostarczenia „kompatybilnych i dopuszczonych do używania przez producenta automatycznego dwugłowicowego wstrzykiwacza środka kontrastującego Medrad STELLANT CT D SCT 211 jednorazowych, sterylnych zestawów wkładów produkcji Bayer/Medrad do wstrzykiwacza automatycznego "Medrad® Stellant CT Dual" do badań w tomografii komputerowej, rekomendowanych w instrukcji obsługi urządzenia, wolnych od ftalanów i składających się z dwóch wkładów o pojemności 200 ml, drenu rozgałęzionego typu "T o długości +/- 150 cm oraz dwóch nakłuwaczy typu "spike"?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 32**Zadanie nr 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek do godzinowej zbiórki moczu o parametrach:

- Pojemność worka - 2 600 ml
- Tylna biała ściana wzmocniona stelażem
- Pojemność komory pomiarowej - 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu
- Malejąca skala na worku i komorze pomiarowej
- Długość drenu 145 cm z klamrą
- 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna
- Igłowy i bez igłowy port do pobierania próbek moczu
- Kranik spustowy Cross Valve (poprzeczny T)
- Nietoksyczny, niepirogenny
- Pakowany pojedynczo, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 14, pozycja 5

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 5 z Zadania 14 i utworzy z niego oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 14, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy wykonany z materiału EVE, posiadający dodatkową rurę o długości do 100 cm, spełniający pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500 ml i oporze przepływu 0,5 hPa przy 30l/min, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml, oporze 0,6 hPa przy 30l/min, przestrzeni martwej 30 ml, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 17, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z materiału EVE, rury obustronnie karbowane o długości 180 cm, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 38, pozycja 2

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

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez

uszkodzenia elementów

- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 38, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 3 i 4 z Zadania 38 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 38, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści sterylny filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml, wadze 30 g i wydajności nawilżania 32 przy Vt 500 ml spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 38, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dwuświatłowy o długości 183 cm, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 38, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści sól fizjologiczną w fiolkach o pojemności 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 38, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do higieny jamy ustnej zawierający w swoim składzie:

- Szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania
- Aplikator gąbkowy do nawilżania
- Roztwór 0,12% chlorheksydyny (10 ml)
- Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)
- Opakowanie zestawu pełni funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości do 180 cm spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dołączony osobno do obwodu oddechowego kapturek zabezpieczający?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną o konstrukcji, która ułatwia chwytanie maski?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną o wewnętrznej objętości:

- rozmiar 3: ok. 120 ml
- rozmiar 4: ok. 144 ml
- rozmiar 5: ok. 188 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 3

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „z wewnętrznym żebrowaniem w okolicy nosa pacjenta”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę, której trzonek i włosie wykonywane są w osobnych procesach produkcyjnych, połączone w sposób uniemożliwiający wyczepienie się włosa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę posiadającą otwory do odsysania w górnej i bocznej części szczoteczki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do higieny jamy ustnej, którego opakowanie służy jako pojemnik do dozowania chlorheksydyny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650 ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 2000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dołączoną osobno do resuscytatora maskę w numerze 4?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie nr 43, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści łyżkę posiadającą numer seryjny na górze łyżki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 43, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści łyżkę posiadającą datę ważności 3 lata?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 43, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękojeść posiadającą ring w kolorze zielonym na górze rękojeści (zdjęcie poglądowe poniżej)?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 43, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania ze stale nadanym, zgiętym kształtem umożliwiającym odsysanie, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 33

Zadanie 8 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego wyjaśnienie, czy w celu bezpiecznego umiejscowienia cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętniczych, kaniula ma być dostarczana w komplecie z nieinwazyjnym systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR - min. 1500g/m²/24h) z wycięciem w opatrunku 10 mm x 15 mm na zawór Floswitch, z piankowymi podkładkami: pod skrzydełka i 2 dodatkowymi piankowymi paskami do mocowania linii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16

Poz. 3

1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

System rampa z wbudowaną płytką trójkranikową, z 4 zaworami Clave pracującymi w systemie wewnętrznej tępej kaniuli, z nakręcaną końcówką Luer, dren 150 cm, (całość systemu 167 cm) objętość napełniania ok. 7,7 ml. Ilość aktywacji 600, do 7 dni stosowania. Do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlohexydydą i alkoholami, podłączenie luer i luer-lock, nie zawiera DEHP, lateksu i części metalowych, produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Wykonawca dostarczy wielorazowe uchwyty do oferowanych ramp stosowanie do potrzeb zamawiającego /ilości łóżek

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie

System rampa z pięcioma kranikami, z 6 zaworami Clave pracującymi w systemie wewnętrznej tępej kaniuli, z nakręcaną końcówką Luer, dren 150 cm (długość systemu 175 cm) objętość napełniania ok. 8,62 ml. Szybkość przepływu 165 ml/min. Ilość aktywacji 600, do 7 dni stosowania. Do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlohexydydą i alkoholami, podłączenie luer i luer-lock, nie zawiera DEHP, lateksu i części metalowych, produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Wykonawca dostarczy wielorazowe uchwyty do oferowanych amp stosowanie do potrzeb zamawiającego /ilości łóżek

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 14 poz. 1

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje by zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, posiadał dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 14 poz. 5

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy ze względu na zmiany producenta zamawiający wymaga: Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie:

Dwa osobne opakowania każde zawierające:

- Jedną szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu,
- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml. Cztery osobne opakowanie zawierające:

Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu, z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do toalety jamy ustnej z odsysaniem w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) ma być zarejestrowany do klasy IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 poz. 3

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnianie, czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: rampy z drenem o długości 150, z zaworami bezigłowymi z możliwością użycia 600 razy z dedykowanym uchwytem pakowanym oddzielnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnianie, czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: rampy kranikowej, z 6-cioma portami bezigłowymi, nieprzeźroczyste, działające w technologii podzielnej membrany i tępej kaniuli, o objętości wypełnienia 8,62 ml, połączenie rampy z imadłem na śruby mocujące.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 67 poz. 1

1/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach: Jednorazowego użytku końcówka do odsysania przy precyzyjnych zabiegach laryngologicznych jałowa, indywidualnie pakowana, wykonana ze stali nierdzewnej, ergonomiczny uchwyt z kontrolą ssania wykonany z ABS, długość 90mm, zagięcie 30 stopni, w opakowaniu 50 szt., średnica 6CH= 2.0mm, kształtowałe końcówki z plastikowym mandrynem do zagięcia końcówki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 67 poz. 3

2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach: Jednorazowe końcówki do odsysania w zabiegach neurochirurgicznych wykonane ze stali nierdzewnej wyposażone w wygodne, ergonomiczne uchwyty wykonane z ABS, jałowe, indywidualnie pakowane, z kontrolą ssania, specjalnie zaokrąglona - atraumatyczna końcówka, pakowane z elastycznym mandrynem dla utrzymania drożności, długość całkowita 120 mm, zagięcie 30 stopni, pakowane po 50 szt., średnica 12 CH.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 67 poz. 4

3/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach: Jednorazowe końcówki do odsysania w zabiegach neurochirurgicznych wykonane ze stali nierdzewnej wyposażone w wygodne, ergonomiczne uchwyty wykonane z ABS, jałowe, indywidualnie pakowane, z kontrolą ssania, pakowane z elastycznym mandrynem dla utrzymania drożności, długość całkowita 120 mm, zagięcie 30 stopni, pakowane po 50 szt., rozmiar/średnica od 6 i 9 CH. Zamawiający każdorazowo określi rozmiar końcówki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 67 poz. 5

4/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach: Jednorazowe końcówki krtańowe do odsysania, wykonane ze stali nierdzewnej, specjalnie zaokrąglona - atraumatyczna końcówka, wyposażone w wygodne, ergonomiczne uchwyty z ABS, jałowe, indywidualnie pakowane, z kontrolą ssania, 270 mm, średnica 6 CH= 2mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 67 poz. 6

5/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach: Jednorazowe końcówki do odsysania wykonane ze stali nierdzewnej, ergonomiczny uchwyt, plerowana, atraumatyczna końcówka, jałowe, indywidualnie pakowane, długość 85 mm, średnica 6 CH= 2mm, kształtowane końcówki z plastikowym mandrynem, w opakowaniu 25 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 34

Zadanie nr 4 poz. 5

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kompatybilne zamienniki.

Zadanie nr 4 poz. 7, 8

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego tj. op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 4 poz. 7, 8

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 4 poz. 10

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kompatybilne zamienniki.

Zadanie nr 4 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści pastę EC2 zamiast EC2+?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Projekt umowy – par. 6 ust. 3

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostającej do realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 35

Zadanie 48

1. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm, długość 240 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm długość 240 cm, średnica pętli 15 mm, 25 mm i 32 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 49

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 50 opakowań zawierających 40 sztuk klipsów w każdym opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie w dół.

Zadanie 52

4. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy cewnika 2,4 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 55

5. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie pętli o rozmiarze 10 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

6. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie chwytaków do polipów w formie siatki rozpostartej na pętli o wymiarach:

- średnica pętli 40 mm, długość narzędzia 230 cm, śr. osłonki 2,3 mm
- średnica pętli 25 mm, długość narzędzia 234 cm, śr. osłonki 2,4 mm
- średnica pętli 15 mm, długość narzędzia 160 cm, śr. osłonki 1,8 mm

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

7. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 36

1. Czy Zamawiający w zad 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2500 ml wyskalowaną co 1ml w zakresie 0-100ml, co 2ml 100-200ml i co 5ml 200-2500ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 36cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17 poz 2 wymienniki ciepła i wilgoci o następujących parametrach : z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwnych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 17 poz 3 filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze max 24 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 39,64 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 złotym , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min. 1,6 cm H₂O.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 17 poz 4 obwód oddechowy o długości 180cm , posiadający port w łączniku kolankowym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

5. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17 poz 5 filtr mechaniczny o następujących parametrach :
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%; o wadze 37 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 74,5 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.1; 500ml: 33.8; 750ml: 31.5; 1000ml: 28.5; 1200ml: 26.2 ; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.87; 500ml: 10.18; 750ml: 12.47; 1000ml: 15.50; 1200ml: 17.82; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2.8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 37**Pytanie 1**

Dotyczy Zadanie 48 pozycja 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji zaoferować pętle polipektomii jednorazowego użytku o śr. 25mm, wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2

Dotyczy zapisów projektu umowy § 4 ust. 13

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „Wykonawca nie może przenieść wiarytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy w tym również odszkodowawczych i odsetkowych na osobę trzecią bez pisemnej zgody Zamawiającego oraz podmiotu tworzącego, tj. Uniwersytetu Warmińsko – Mazurskiego w Olsztynie. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 3

Dotyczy zapisów projektu umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do zapisów umowy poniższej treści: „Wykonawcy przysługuje prawo do wstrzymania dostawy w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 30 dni od momentu wymagalności faktury.” ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ. Zamawiający nie wyraża zgodny na powiązanie dostaw z płatnościami. Za nieterminowe płatności przysługują Wykonawcy odsetki ustawowe.

Pytanie 4

Dotyczy zapisów projektu umowy § 6 ust. 1 pkt 1)

Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% na 0,1%.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 5

Dotyczy zapisów projektu umowy § 6 ust. 1 pkt 2)

Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej z 5% na 2%.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy zapisów projektu umowy § 6 ust. 1 pkt 3)

Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%.

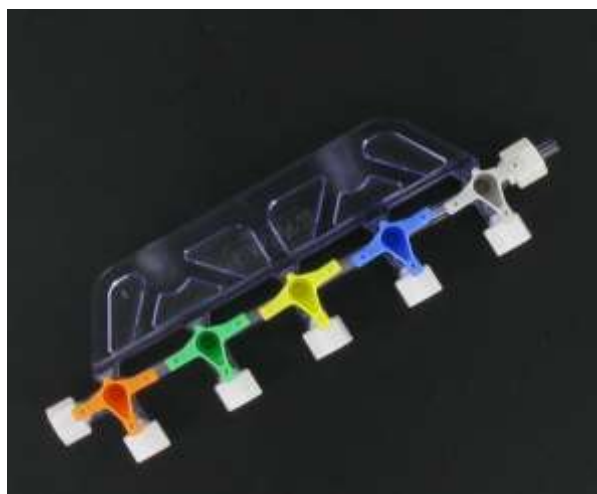
Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 38

Czy Zamawiający dopuści do zadania 16 pozycja 1

-**rampę pięciokranikową** bez przedłużacza, wykonaną z poliwęglanu. Materiał pozwalający na podawanie tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków najnowszej generacji. Przezroczyste, spoiste i ergonomiczne. Bardzo mała objętość. Każdy kranik oznaczony innym kolorem. Listwa łącząca kraniki zmniejszająca ryzyko pęknięcia.



Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Czy Zamawiający dopuści do zadania 16 pozycja 2

- **rampę trójkranikową** bez przedłużacza wykonaną z poliwęglanu. Zamawiający ma możliwość wyboru ramp od 2- do 6 kraników. Materiał z którego wykonano rampę pozwala na podawanie tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków najnowszej generacji. Przezroczyste, spoiste i ergonomiczne. Bardzo mała objętość. Każdy kranik oznaczony innym kolorem. Listwa łącząca kraniki zmniejszająca ryzyko pęknięcia. Wszystkie produkty: - nie zawierają lateksu - nie zawierają ftalanów (w tym DEHP) - są wolne od produktów odzwierzęcych - są sterylne (sterylizacja tlenkiem etylenu), jednorazowego użytku - są pakowane pojedynczo - są sterylizowane tlenkiem etylenu - nie zawierają dodatków ulegających ekstrakcji w cieczy

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Czy Zamawiający dopuści do zadania 16 pozycja 3

-nową generację **ramp trójkranikowych** z 4 zaworami i bionektorami

Charakterystyka: - przezroczysta obudowa - spoiste i ergonomiczne - bardzo mała objętości - jasne i innowacyjne oznaczenie kolorami - zakończone zamkniętym systemem bezigłowym (bionector) - odcinające przepływ automatyczne zawory - możliwość użycia rampy przez 7 dni lub 360 użyć każdego wejścia - odporne na lipidy i nie wchodzące w reakcje z agresywnymi lekami, odporne na lipidy - odporne na antysetpyki - zintegrowany system do mocowania na statywie lub ramie łóżka, system ten jest odłączalny i może być stosowany wielokrotnie z innymi rampami. - trójwarstwowy (PE/VYG2/PVC), przezroczysty dren przedłużający odporny na urazy mechaniczne oraz posiadający chemiczną inercję - długość 50 cm i 150 cm - sterylne, pakowane pojedynczo

Rampa z zamkniętym system bezigłowym typu bionector posiada wbudowaną w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. System w sztywnym, bezdotykowym aplikatorze chroniącym membranę przed dotknięciem.

Odpowiedź:

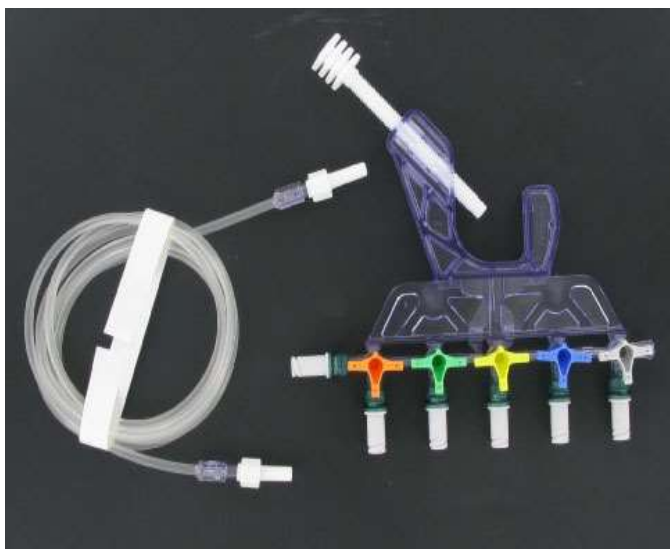
Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Czy Zamawiający dopuści do zadania 16 pozycja 4

-**rampę pięciokranikową** z 6 zaworami i bionektorami..Zamawiający ma możliwość wyboru rampę od 2- do 6 kraników wykonanych z poliwęglanu.

Charakterystyka: - przezroczysta obudowa - spoiste i ergonomiczne - bardzo mała objętości - jasne i innowacyjne oznaczenie kolorami - zakończone zamkniętym systemem bezigłowym (bionector) - odcinające przepływ automatyczne zawory - możliwość użycia rampy przez 7 dni lub 360 użyć każdego wejścia - odporne na lipidy i nie wchodzące w reakcje z agresywnymi lekami, odporne na lipidy - odporne na antyseptyki - zintegrowany system do mocowania na statywie lub ramie łóżka, system ten jest odłączalny i może być stosowany wielokrotnie z innymi rampami. - trójwarstwowy (PE/VYG2/PVC), przezroczysty dren przedłużający odporny na urazy mechaniczne oraz posiadający chemiczną inercję - długość 50 cm i 150 cm - sterylne, pakowane pojedynczo

Rampa wyposażona w zamknięty system bezigłowy bionector posiada wbudowaną w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. System w sztywnym, bezdotykowym aplikatorze chroniącym membranę przed dotknięciem.



Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Czy Zamawiający dopuści zadania 22

Do pozycji 1 zestaw do cewnikowania żył centralnych Multicath5 UP wykonany z poliuretanu, wprowadzany techniką Seldingera.

Multicath5 UP zawiera 5 lumenów całkowicie oddzielonych na całej długości cewnika. Każdy port otwiera się na dalszym końcu cewnika do oddzielnego otworu. Na bliższym końcu ścieżki cewnika są połączone z rurkami połączeniowymi o różnej długości. Każda rurka łącząca ma inną kolorową podstawę i oznaczenie „dalszy”, „środkowy 1”, „środkowy 2”, „środkowy 3” i „proksymalny” w celu łatwej identyfikacji różnych linii infuzyjnych.

Multicath 5UP jest dostępny w 4 długościach: 12,5 cm, 16 cm, całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich cewnik z elastycznymi skrzydełkami mocującymi i centymetrową podziałką zaczynającą się od 9 cm od dystalnego końca. Miękki koniec dystalny,

- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zawór BLS (Blood Less System) wstępnie zamontowany na bezpiecznej igle Seldisafe, aby ograniczyć utratę krwi i ryzyko zatorowości gazowej,
- 1 przyłącze dla przetwornika ciśnienia przystosowane do zaworu BLS,
- 1 prowadnica J z nitinolu pokrytego teflonem,
- 1 rozszerzacz 10Fr / Długość 100 mm,
- 5 prostych zaślepek,
- 1 strzykawka 5 ml,
- 1 dodatkowe skrzydełko mocujące do cewników 16, 20 i 30 cm,
- 1 kabel EKG Combcard do cewników 16, 20 i 30 cm.



Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Czy Zamawiający dopuści zadania 22

Do pozycji 2 zestaw do cewnikowania żył centralnych Multicath3 UP wykonany z poliuretanu wprowadzony techniką Seldingera..

Multicath3 UP trzyświatłowy dostępny jest w 4 długościach: 12,5 cm , 16 cm, 20 cm lub 30 cm.

Jest pakowany w sztywny blister zawierający:

- 1 cewnik poliuretanowy (całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich) ze skrzydełkami mocującymi i podziałką centymetrową od 9 cm od dystalnej końcówki. Gładki dystalny koniec,
 - 1 cewnik poliuretanowy (całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich) ze skrzydełkami mocującymi i podziałką centymetrową od 9 cm od dystalnej końcówki. Gładki dystalny koniec,
 - 1 bezpieczna igła (Seldisafe) 18G, 70mm, aby uniknąć ukłucia,
 - 1 skalpel,
 - 1 zawór BLS (system bezkrwawy) na Seldisafe, aby ograniczyć utratę krwi i zator powietrzny,
 - 1 adapter do przetwornika ciśnienia,
 - 1 przewodnik z nitinolu "J" pokryty teflonem (szczególnie odporny na zginanie) z przewodnikiem
 - 1 rozszerzacz 8,5Fr / Długość: 100mm,
 - 3 kapsle,
 - 1 strzykawka 5ml,
 - 1 dodatkowe skrzydełko mocujące do cewników 16, 20 i 30 cm,
- 1 kabel EKG (Combcard) do cewników 16, 20 i 30 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 39

Zadanie 1, pozycja 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę kranika z drenem o średnicy wewnętrznej 3,2mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2, pozycja 11

Czy Zamawiający oczekuje maski dla dzieci czy dla dorosłych?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje maski dla dorosłych.

Zadanie 2, pozycja 15-20,43,45,49

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu co umożliwi złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie2, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości do 1667 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o długości 50cm, 100% silikon z linią RTG, z sześcioma otworami bocznymi, dostępny w rozmiarach: 15F, 18F, 20F, 21F, 24F, 26 F, 27F, 30F, 33F, 36 F ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Dufour, 100% silikon, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 6

Czy z uwagi na oczekiwany czas utrzymania cewnika, Zamawiający dopuści wycenę cewnika 100% silikon?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści dreny typu T-Kehr, 100% silikon?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne pakowane w sposób uniemożliwiający przemieszczanie się rurek, bez wielopunktowych zgrzewów ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone pakowane prosto, z fabrycznie dołączoną prowadnicą umożliwiającą dowolne kształtowanie rurki, pakowane w sposób uniemożliwiający przemieszczanie się rurek, bez wielopunktowych zgrzewów ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści rurki typu Guedel wykonane z medycznego polietylenu (PE), w rozmiarach: 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/10mm pakowane pojedynczo w opakowania foliowe, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 3, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarze: CH 8 i CH 10 długość 400 mm, pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych o pojemności 20 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez prowadnicy, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 3, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany o uniwersalnym połączeniu 22M/15F - 15M?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 3, pozycja 28-29

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiste korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 6, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki z zabezpieczeniem w postaci kryzy ograniczającej zabezpieczającej przed wypadnięciem tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 1380 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 6, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w rozmiarze 045x13?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 6, pozycja 23-34

Czy Zamawiający wydzieli utworzy osobny pakiet na ww. pozycje co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 6, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,33x12 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 6, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządu bez zastawki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 7, pozycja 5

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli wykonanej z teflonu (FEP)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 65

Czy zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o wymiarach min. 220 x 300 cm, z przezroczystymi foliowymi wstawkami min. 62,5 x 300 cm po obu stronach do zabezpieczenia pulpitu sterowniczego. Serweta posiada dwa otwory wypełnione folią chirurgiczną o śr. 12 cm, otoczone warstwą chłonną o wymiarach 70 x 70 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 65

Czy zamawiający dopuści ręczniki chłonne min. 30 x 30 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 65

Czy zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 65 x 85 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 65

Czy zamawiający dopuści osłonę 85 x 85 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 65

Czy zamawiający dopuści serwetę na stolik w rozmiarze min. 150 x 190 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 65

Czy zamawiający dopuści opakowanie plastikowa torba ze wstawką tyvek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści pęsetę metalową anatomiczną min. 12 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści opakowanie folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną min. 45 x 70 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną z otworem i przylepcem min. 60 x 50 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 70, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści korcang plastikowy min. 18 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 70, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną min. 45 x 75 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną min. 75 x 45 cm z otworem przyklepnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 70, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną min. 70 x 40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści serwetę podfoliowaną z otworem i przyklepcem min. 60 x 50 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2ml zamiast 3 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 70, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zadanie 70, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści serwetę z otworem i rozcięciem 50 x 60 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści pojemnik plastikowy min 120 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 70, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Zestaw 40

Pyt. 1 zadanie nr 64, pkt.13

Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 64 markerów rejestracyjnych CT/MR do neuronawigacji Sonowand?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SWZ.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie Zamawiającego:

https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings