



Gdańsk, dnia 07.04.2025 r.

nr sprawy: D10.251.14.F.2025

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. na „*dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku*”.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

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

Zestaw 1

Pytanie 1, dot. części nr 80

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 80 introduktora do zakładania cewnika Swan Ganz 8,5F z igłą cienkościenna 18Gx70mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 213

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 213 – zestawy z dodatkowym kompletem koreczków w kolorze czerwonym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 2

Pytanie 1, dot. części nr 100, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 4,5 x 8,0 cm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 100, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 5,3 x 9,6 cm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 3, dot. projektu umowy- par. 6, ust. 2

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto reklamowanego towaru.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 4, dot. projektu umowy- par. 6, ust. 4

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

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 5, dot. Formularza asortymentowo-cenowego (zał. 1 do SWZ) – sposób wyliczenia wartości brutto pakietu

Prosimy o zmianę sposobu obliczania wartości brutto w Formularzu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 1 do SWZ. Według obecnych zapisów Załącznika nr 1 do SWZ wartość brutto wyliczana jest poprzez mnożenie ilości sztuk przez cenę jednostkową brutto. Natomiast we wszystkich programach fakturujących wartość brutto jest wyliczona zgodnie ze wzorem: $\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek} = \text{wartość brutto}$. Podstawową ceną wyjściową do obliczania wartości brutto jest cena jednostkowa netto. Jeżeli Zamawiający będzie chciał wyliczyć cenę jednostkową netto z otrzymanej ceny jednostkowej brutto i porównać ją z otrzymaną ceną jednostkową netto na fakturze, to poprzez zaokrąglenia może dojść do rozbieżności między faktyczną ceną jednostkową netto proponowanego produktu, a tą wyliczoną z ceny jednostkowej brutto.

Zmodyfikowanie Formularza asortymentowo-cenowego np. poprzez wprowadzenie kolumny cena jednostkowa netto, %VAT oraz dostosowanie sposobu obliczania wartości brutto do ww. wymienionego wzoru pozwoli uniknąć rozbieżności wynikających z matematycznej zasady zaokrąglenia cyfr po przecinku.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw 3

Pytanie 1, dot. części nr 104

Czy Zamawiający w Części 104 w pozycjach 1-3 dopuści zestaw do punkcji i drenażu przezskórnego opłucnej lub otrzewnej o składzie: bezpieczna **igła Veressa** będąca przewodnikiem dla cewnika, ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); **przezskórny cewnik z otworami, skalowany, typu Pigtail** (z zagiętą końcówką) zalecany do drenażu ropni; rozmiary: **9, 12, 15 CH - długość 21,2 cm** (do wyboru); cewnik jest wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, zakończony **układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszkań niskociśnieniowych etc.); **strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel;**

łącznik luer-lock/stożkowy żeński do podłączenia do systemu drenażowego; **linia przedłużająca 50 cm** (dystansująca układ zastawek jednokierunkowych od ciała pacjenta) z zaciskiem nożyczkowym;



system mocowania cewnika do ciała pacjenta (2 szt.) do przyszycia. Zestaw sterylny, jednorazowy, zapakowany na tacce typu blister.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 104

Czy Zamawiający w **Części 104** w pozycji **4** dopuści zestaw do punkcji i drenażu przezskórnego opłucnej lub otrzewnej o składzie: bezpieczna **igła Veressa** będąca przewodnikiem dla cewnika, ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); **przezskórny cewnik z otworami, skalowany, o prostym kształcie;**

rozmiary: **9 CH** – długość **37 cm** lub **12 CH** – długość **38, 5 cm**; cewnik jest wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, zakończony **układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka** luer lock 30 ml, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel; łącznik luer-lock/stożkowy** żeński do podłączenia do systemu drenażowego; **linia przedłużająca** 50 cm (dystansująca układ zastawek jednokierunkowych od ciała pacjenta) z zaciskiem nożyczkowym; **system mocowania cewnika** do ciała pacjenta (2 szt.) do przyszycia. Zestaw sterylny, jednorazowy, zapakowany na tacce typu blister.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 209

Czy Zamawiający w **Części 209** dopuści zestaw do zakładania tracheostomii, z rurką tracheostomijną z odsysaniem znad mankietu, z cewnikiem prowadzącym wstępnie założonym do jednostopniowego rozszerzadła (introduktora).

W zestawie: skalpel, 2 strzykawki, igła punkcyjna 16G z kaniulą 14G; krótka, skalowana igła punkcyjna (jako alternatywa dla zestawu igły z kaniulą); prowadnica Seldingera o wysokiej odporności na zagięcia;

krótki rozszerzacz 14F; cewnik prowadzący; minimalnie traumatyczny introduktor hydrofilny typu **Portex** (wyprofilowany w kształt litery S); kompresy (gaziki) 10 szt.

Zestawy z rurkami tracheostomijnymi z odsysaniem znad mankietu w rozmiarach 7; 8; 9 (do wyboru Zamawiającego). Ponadto w zestawie: kleszczyki hemostatyczne, pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł, 2 wymienne kaniule wewnętrzne do opcjonalnego użytku, szczoteczka do kaniul, opaska do rurki i podkładka pod rurkę tracheostomijną. Wyrób medyczny, jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Zestaw 4

Pytanie 1, dot. części nr 137

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 137 dwóch pozycji: poz. 3.- Elektrody defibrylacyjne dla dzieci do defibrylatora Mindray) i poz. 4. - Elektrody defibrylacyjne dla dzieci do defibrylatora Mindray. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty na asortyment z oferty autoryzowanego dystrybutora urządzeń i akcesoriów firmy Mindray.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw 5

Pytanie 1, dot. części nr 2

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:

W pozycji 2- światła 14G/18G?

W pozycji 3- światła 14G/18G?

W pozycji 5- światła 14G/18G/18G?

W pozycji 8- 8,5F - światła /16G/16G/12G

W pozycji 9- 8,5F - światła /16G/16G/12G

W pozycji 13- światła / 12G/16/18G/18G

W pozycji 14- światła / 12G/16/18G/18G

które spełniają określone normy jakościowe i użytkowe, ale różnią się od tradycyjnych produktów wskazanych w dokumentacji przetargowej. Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 16

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:

- Pytanie 1 W pozycji 7- Rozmiar 20Gx12-15 mm zamiast Rozmiar 20Gx12-14 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

- Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści Iglę bez zapisu: Mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem oraz Możliwość obsługi igły jedną ręką?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

- Pytanie 3 Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp? Z góry dziękuję za odpowiedź.

Odpowiedź: Zamawiający kształtuje wymagania w taki sposób aby kupowane produkty spełniały potrzeby zamawiającego.

Zestaw 6

Pytanie 1, dot. części nr 45

Czy Zamawiający wymaga drenów Redona w rozm 6F-18F, co 2, dł. 70cm-80cm, jednorazowego użytku, sterylnych, zapakowanych indywidualnie - podłużnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, widocznych w RTG, dystalnie zwężonych, z 7 naprzemianległymi otworami bocznymi o dużej średnicy (otwory eliptyczne -niezamykające się podczas zgięcia drenu) perforacja krzyżowa na dł. 10-15cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 7

Pytanie 1, dot. części nr 113, poz. 2

Czy w **Części nr 113 w poz. 2** powinny być zaofertowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 2, dot. części nr 35, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w **Części nr 35 w poz. 1 i 2** miał na myśli próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomagane go porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku (dotyczy poz. 1) lub atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha) Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie (dotyczy poz. 2) z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara oraz z wbudowaną blokadą bezpieczeństwa eliminującą możliwość przekroczenia bezpiecznej wartości siły ciągu, co eliminuje konieczność jej stałej kontroli przez personel medyczny podczas porodu?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Zestaw 8

Pytanie 1, dot. części nr 133

- Ad 1,2. Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkowania. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- Ad 1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- Ad 1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.



- Ad 1. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkości elektrod do defibrylacji 12 cm².

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Zestaw 9

Pytanie 1, dot. części nr 126

Zwracamy się z możliwością złożenia konkurencyjnej cenowo oferty osłony na mikroskop neurochirurgiczny Zeiss, posiadany przez Zamawiającego. Wysokiej jakości osłona sterylna, jednorazowa, nie wyposażona w chip elektroniczny, ale posiadająca aż 5 pasów do właściwego mocowania osłony. Wymiary: 132 x 381 cm. Op. = 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 10

Pytanie 1, dot. części nr 111

Czy Zamawiający dopuści w części nr 111 pozycja 1 zaproponowanie wyrobu medycznego - Kolanówka do zabiegów ortopedycznych kończyn górnych o obwodzie 24-40 cm, długość kolanówki 118 cm (zamiast 65 cm). Kolanówka dla pacjentów z ciśnieniem mniejszym niż 190 mmHg, (op. 20 szt, zamiast 10 szt).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 111

Czy Zamawiający dopuści w części nr 111 pozycja 2 zaproponowanie wyrobu medycznego - Kolanówka do zabiegów ortopedycznych kończyn górnych o obwodzie 28-55cm (zamiast 30-65 cm), długość kolanówki 170 cm (zamiast 105 cm). Kolanówka dla pacjentów z ciśnieniem mniejszym niż 190 mmHg, (op. 20 szt, zamiast 10 szt).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 111

Czy Zamawiający dopuści w części nr 111 pozycja 3 zaproponowanie wyrobu medycznego - Kolanówka do zabiegów ortopedycznych kończyn górnych o obwodzie 50-85 cm (zamiast 50-90 cm), długość kolanówki 210 cm (zamiast 120 cm). Kolanówka dla pacjentów z ciśnieniem mniejszym niż 160 mmHg, (op. 20 szt, zamiast 10 szt).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Zestaw 11

Pytanie 1, dot. części nr 217, poz. 1, 2

Zwracam się do Zamawiającego z pytaniem czy kołdry grzewcze z pakietu 217 (pozycja 1 i 2) jako wyroby medyczne mają być zgodne z instrukcją obsługi urządzenia grzewczego, które jest na wyposażeniu Zamawiającego co jest z kolei wymogiem zawartym w aktualnej regulacji dotyczącej wyrobów medycznych MDR.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 12

Pytanie 1, dot. części nr 138

Czy zamawiający dopuści produkt niesterylny, pakowany indywidualnie, oferowany w opakowaniach zbiorczych po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i doprecyzowuje OPZ.

Zestaw 13

Pytanie 1, dot. części nr 50, poz. 1-4

Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor (co sprowadza się tylko do wyświetlania jego nazwy na ekranie) z uwagi na to, że parametry te spełnia wyłącznie jeden wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2, dot. części nr 129, poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 18-26 cm / 25-35 cm / 34-43 cm? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 50

Z uwagi na pandemię związaną z koronawirusem i wynikłą z tego tytułu sytuację naszej branży, zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu dotyczącego wpłacenia wadium. Mam nadzieję, że Zamawiający przychylnie odniesie się do naszej prośby.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Zestaw 14

Pytanie 1, dot. części nr 13

Czy nie zaszła pomyłka w treści formularza cenowego arkusz xls jest "Część 13" a w treści zamieszczonej w przedmiotowym arkuszu jest "CZĘŚĆ NR 16 - IGŁA DO NAKŁUĆ LĘDŹWIOWYCH"

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i doprecyzowuje OPZ.

Zestaw 15

Pytanie 1, dot. części nr 203, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pęsety bipolarnej wielorazowego użytku nieklejąca, bagnetowa, bransze pokryte powłoką typu „Rose Gold”, długość całkowita 15 cm, 17 cm, 19 cm, 21,5 cm, 23 cm, 25,5 mm, odpowiednio długości robocze 5 cm, 7 cm, 9 cm, 11,5 cm, 12,5 cm, 15 cm, szerokość bransz 0,25; 0,5; 0,7; 1,0; 1,5 i 2,0 mm do wyboru Zamawiającego z katalogu, złącze dwubolcowe, kompatybilne z diatermią zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 16

Pytanie 1, dot. projektu umowy

Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 2, dot. projektu umowy

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

Sprzedaż (umowa na 24 m-c)

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



sprzedaż (umowa na 36 m-c)

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

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Zestaw 17

Pytanie 1, dot. projektu umowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu umownego zawartego w § 6 w następujący sposób:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,1 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,1 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7.
3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,1 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1.
4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Zestaw 18

Pytanie 1, dot. części nr 31, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne worka do GZM o następujących parametrach:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo e opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml, skalowany do 100 ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml
- skalowana komory: co 1 ml od 4 do 50 ml; co 5 ml od 50 do 150 ml; co 10 ml od 150 do 500 ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
- system By-Pass zapobiega przepełnieniu
- zawór anty- zwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
- zawór dolny typu T podwieszany ku górze w zakładce



- zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
- bezigłowy port do pobierania próbek
- możliwość podwieszenia na min. 2 sposoby (wieszak i sznurki mocujące)
- tylna biała ściana umożliwiająca lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren jednoświatłowy o długości 120 cm, wzmacniany antyzgięciowo na odcinku 25 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 45, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza Dren Redona spełniający wszystkie parametry wymagane przez Zamawiającego, ale w rozmiarach od CH8-CH18.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 51, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do postępowania następującego nebulizatora z ustnikiem:

- Wykonane z PCV
- Nie zawiera lateksu
- Dren dł. 2,1 m
- Rurka 15 cm
- Ustnik
- Nebulizator o pojemności 6 ml (skalowany co 1 ml)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku
- Nr katalogowy: nie stosowany

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 156, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza maskę krtaniową nie posiadającą symbolu informującym o możliwości bezwarunkowego stosowania maski w polu MRI?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 19

Pytanie 1, dot. części nr 4, poz. 12

Czy Zamawiający w części 4, pozycja 12 oczekuje długości cewnika pęcherzowego 18cm?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje zapisy OPZ.

Pytanie 2, dot. części nr 16, poz. 7

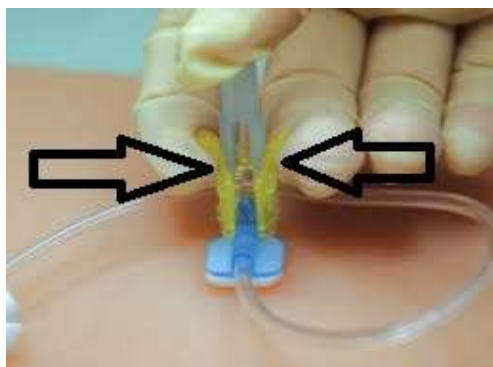
Czy Zamawiający w części 16, pozycja 7 oczekuje rozmiaru 20Gx12-15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

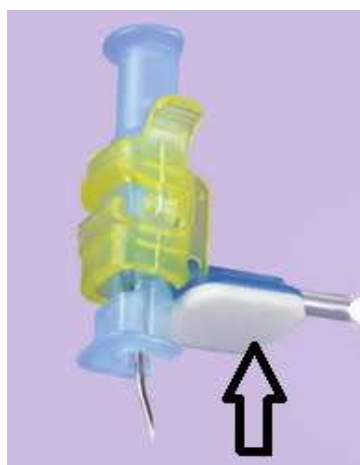
Pytanie 3, dot. części nr 16

Czy Zamawiający w części 16 w wymaganiach bezwzględnych dokona zmiany zapisu na:

Igła z drenem zamykanym koreczkiem i przezroczystym korpusem z wyprofilowanymi uchwytami na palce oraz z miękką stabilizującą podkładką od strony skóry pacjenta



uchwyt na palce



Miękka podkładka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4, dot. części nr 52

Czy Zamawiający w części 52 w wymaganiach bezwzględnych dla pozycji 2 dokona zmiany na cewnik 3-4,2 Fr do wyboru zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5, dot. części nr 123

Czy Zamawiający w części 123 oczekuje dodania pozycji 3

Kabel do lokalizacji końcówki cewnika pod kontrolą EKG?

Kabel podłącza się do przewodnika, a następnie do EKG aby móc obserwować załamki P podczas wprowadzania końcówki cewnika. Używanie kabla eliminuje powikłania wynikające z przebicia naczyń krwionośnych, ścian przedsionków lub komór serca przez końcówkę cewnika.



Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Zestaw 20

Pytanie 1, dot. części nr 82, poz. 1

Proszę Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanych elektrod w celu prawidłowego dobrania produktu.

Odpowiedź: OBS-DE/P 303A5030.

Pytanie 2, dot. części nr 105, poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na mankiety wyłącznie z końcówką luer-slip?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 132, poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na czujniki o długości 0,48 m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4, dot. części nr 133, poz. 1, 2

Proszę Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanych elektrod w celu prawidłowego dobrania produktu.

Odpowiedź: OBS-DE/P 303A5035, OBS-DE/W 303A5035.

Pytanie 5, dot. części nr 137, poz. 1-4

Proszę Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanych elektrod w celu prawidłowego dobrania produktu.

Odpowiedź: F7960, F7960P, EDC-P115, EDC-1015.



Zestaw 21

Pytanie 1, dot. części nr 113, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki cytologicznej typu Ebdo- Brush- wachlarzyk, wykonanej z PP polipropylen (rączka) oraz PE polietylen (główna szczotki), spełniająca wszystkie pozostałe parametry wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 156, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza maskę krtaniową nie posiadającą symbolu informującym o możliwości bezwarunkowego stosowania maski w polu MRI ale możliwą do stosowania w tym polu co potwierdza deklaracja producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 22

Pytanie 1, dot. części nr 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie czy w zadaniu 1 poz. 6 cewników jednoświatłowych 22Ga o długości 10 cm w miejsce 24Ga/9 cm oraz 24Ga/12cm w związku z zaprzestaniem produkcji cewnika w rozmiarze 24Ga.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 1, poz. 4

Zwracamy się uprzejmie zapytaniem czy nie nastąpiła pomyłka pisarska i Zamawiającego nie oczekiwał włączenia 2 światłowego 5Fr z powłoką o długości 5 i 8cm. Jeśli nie doszło do omyłki prosimy o dopuszczenie w miejsce aktualnych zapisów w/w długości 5 i 8cm

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje OPZ.

Pytanie 3, dot. części nr 1, poz. 3

Zwracamy się uprzejmie zapytaniem czy nie nastąpiła pomyłka pisarska i Zamawiającego nie oczekiwał włączenia 2 światłowego 5Fr o długości 13cm. Jeśli nie doszło do omyłki prosimy o dopuszczenie w miejsce aktualnych zapisów w/w długości 13cm

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje OPZ.

Pytanie 4, dot. części nr 3

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do cewnikowania tętnic wykonanych z polieteroamidu blokowego charakteryzującego się wysoką wytrzymałością na zginanie, przy zmianie temp. z otoczenia do temp. ciała, dzięki temu cewnik jest stabilny podczas wprowadzania jak i wew. naczynia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 5, dot. części nr 3

Czy Zamawiający oczekuje zintegrowanego przedłużacza, który redukuje ryzyko kontaktu z patogenami krwiopochodnymi oraz manipulowanie w miejscu wprowadzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 23

Pytanie 1, dot. części nr 132, poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na czujniki pakowane po 24 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 24

Pytanie 1, dot. części nr 16

Czy Zamawiający w **Pakiecie 16** dopuści igły do portów do podaży pod standardowym ciśnieniem 45 psi, oraz w rozmiarach 22G x 16, 19, 25, 32mm; 20G x 16, 19, 25, 32mm; 19G x 19, 25, 32mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 16

Czy Zamawiający w **Pakiecie 16** dopuści igły do portów do podaży wysokociśnieniowych w rozmiarach 20G x 16, 19, 25, 32mm oraz 19G x 19, 25, 32mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 16

Czy Zamawiający w **Pakiecie 16** odstąpi od wymogu możliwości obsługi jedną ręką?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4, dot. części nr 16

Czy Zamawiający w **Pakiecie 16** wymaga, aby mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem był aktywowany za pomocą uchylnej dźwigni, sygnalizując słyszalnym „kliknięciem” bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania, w której elementy mogące stwarzać niebezpieczeństwo zakłucia są osłonięte?

Odpowiedź: OZP bez zmian.

Pytanie 5, dot. części nr 16

Czy Zamawiający w **Pakiecie 16** wymaga, aby skrzydełka były sztywne i karbowane zapewniając pewny chwyt przy wprowadzaniu do portu, a następnie mogą zostać zdjęte, aby ułatwić odpowiednie zabezpieczenie igły opatrunkiem?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 6, dot. części nr 18

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18** dopuści przyrząd do podawania leków światłoczułych:



- z komora kroplową w kolorze bursztynowym z PCW,
- z dodatkowym portem iniekcyjnym w postaci kranika 3-drożnego z łącznikiem bezigłowym na wysokości ok. 23 cm od miejsca połączenia z wkluciem pacjenta,
- niezawierający ftalanów na podstawie oświadczenia producenta (brak oznaczenia na opakowaniu jednostkowym)

Zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części nr 18

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18** wymaga, aby linia infuzyjna była wykonana dwuwarstwowo: warstwa wewnętrzna wykonana z poliuretanu, warstwa zewnętrzna wykonana z PCV bez ftalanów?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 8, dot. części nr 18

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18** wymaga, aby linia wyposażona była w łączniki bezigłowe o gładkiej, silikonowej, łatwej w dezynfekcji membranie, pracujące w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną. Łącznik o bardzo małym refluksie (nie większym niż 0,004 ml) przeznaczonym na 400 aktywacji lub 7 dni;

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Zestaw 25

Pytanie 1, dot. części nr 155

Czy Zamawiający, wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 155 pozycji nr 1 (Wkłady do strzykawki OPTISTAR ELITE), w celu złożenia oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Zestaw 26

Pytanie 1, dot. części nr 112, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 112 w pozycji nr 1:

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μm ; porowatość max.: 2314 μm ; grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), która



zwiększa wytrzymałość taśmy na rozciąganie we wszystkich kierunkach, co zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy?

Oraz

1szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej, z niebieską metalową rączką do zakładania przez otwory zasłonowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 112, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 112 w pozycji nr 2:

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μm ; porowatość max.: 2314 μm ; grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), która zwiększa wytrzymałość taśmy na rozciąganie we wszystkich kierunkach, co zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy?

Oraz

1 komplet igieł spiralnych (prawa+lewa) wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej, implantacja przezzasłonowa?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 27

Pytanie 1, dot. części nr 116, poz. 2

Czy czujnik na ucho ma być jednorazowy?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje OPZ.

Pytanie 2, dot. części nr 132, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czujnik z przewodem długości 0,60 m.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 28

Pytanie 1, dot. części nr 224, poz. 2

Czy Zamawiający w Części 224 poz. 2 dopuści Głowy Oxinium 28 mm zamiast głów Biolox Delta 28 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Zestaw 29

Pytanie 1, dot. części nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie: kaniule dożylnie bez portu bocznego, wykonane z PTFE, posiadające 4 paski kontrastujące w RTG? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie: kaniule dożylnie z portem bocznym, wykonane z PUR, posiadające 3 paski kontrastujące w RTG? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie: kaniule dożylnie z portem bocznym, wykonane z FEP, posiadające 3 paski kontrastujące w RTG? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Kaniula dożylna typu bezpiecznego z portem górnym, ze skrzydełkami, materiał cewnika PTFE, wyposażona w 4 paski kontrastujące w RTG, igła kaniuli zaopatrzona jest w specjalny automatyczny metalowy zatrzask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, przezroczysta komora zwrotna ułatwiająca wizualizację krwi, igła wykonana jest ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, bez lateksu i ftalanów, bez PVC, opakowanie jednostkowe typu blister (papier-folia)? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Strzykawki tuberkulinową o poj. 1ml z igłą 26G*1/2" (0,45x13mm), opakowanie 100 sztuk? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 6, dot. części nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Strzykawki insulinową o poj. 1ml U-100 z wtopioną igłą 29G*1/2" (0,33x13mm), końcówka typu LUER, opakowanie 100 sztuk? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje zaferowania produktu o wymienionych parametrach w części nr 11.



CH8	poj.balonu	3-5	ml
CH10	poj.balonu	3-5	ml
CH12	poj.balonu	30	ml
CH14	poj.balonu	30	ml
CH16	poj.balonu	30	ml
CH18	poj.balonu	30	ml
CH20	poj.balonu	30	ml
CH22	poj.balonu	30	ml
CH24	poj.balonu	30	ml?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14, dot. części nr 143, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley 3-drożny lateksowy powleczonego silikonem o rozmiarze: CH16 - CH24 poj.balonu 30 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15, dot. części nr 191

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych, z portem bocznym, materiał cewnika PTFE, wyposażony w 4 paski kontrastujących w RTG, mandryn ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut w kształcie trójkąta ze stożkową końcówką, posiada zastawkę antyzwrotną, rozmiar: 22G 0,9x25mm, przepływ 36 ml/min, 20G 1,1x33mm, przepływ 61 ml/min? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16, dot. części nr 191

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych, z portem bocznym, materiał cewnika PUR, wyposażony w 3 paski kontrastujących w RTG, mandryn ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut w kształcie trójkąta ze stożkową końcówką, posiada zastawkę antyzwrotną, rozmiar: 22G 0,9x25mm, przepływ 36 ml/min, 20G 1,1x33mm, przepływ 61 ml/min? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 30

Pytanie 1, dot. części nr 159, poz. 11

Czy Zamawiający w ramach części 159 w pozycji 11 w brzmieniu: Narzędzie do przecinania i zamykania naczyń do generatora Valleylab ForceTriad. op. 6 szt. dopuści urządzenie do zamykania naczyń i naczyń limfatycznych o wielkości do 3 mm? Urządzenie posiada funkcje uszczelniania i rozdzielania. Trzon 12 cm. Szczęki zakrzywione. Wyprofilowana końcówka do preparowania na tępo.



Urządzenie aktywowane ręcznie. Kompatybilne z generatorami ForceTriad, FT10, LS10. Pakowane po 6 szt.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Zestaw 31

Pytanie 1, dot. wadium

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2, dot. części nr 17

Czy Zamawiający dopuści NAKŁUWACZ używany do uzyskiwania próbek krwi stosowanych w różnego rodzaju testach diagnostycznych, przede wszystkim w badaniach poziomu glukozy oraz cholesterolu. Opakowanie a 200 sztuk.

NAKŁUWACZ przeznaczony jest do użytku laboratoryjnego zapewniając najwyższy poziom bezpieczeństwa zarówno dla pacjentów, jak i personelu medycznego.

KLUCZOWE CECHY PRODUKTU:

Prosta intuicyjna obsługa

Specjalnie ostrzone, trójplaszczynowe igły ze stali nierdzewnej pokryte silikonem

Igły sterylizowane promieniami gamma

Mechanizm bezpieczeństwa eliminujący możliwość przypadkowego zakłucia

Aktywowany poprzez dociśnięcie do opuszka palca



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 17

Czy Zamawiający dopuści głębokość nakłucia 1,8 mm?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 4, dot. części nr 42

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym ostrzy była nadrukowana nazwa Producenta i nr ostrza, a na pojedynczym opakowaniu nadrukowany rysunek ostrza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5, dot. części nr 198

Czy Zamawiający dopuści średnicę min. 51 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części nr 198

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części nr 200

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze XXL- długość A - 155 cm, C- 70 cm, D - 64 cm, obwód- 165 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami punkt 16 „Dopuszcza się fartuchy z oznaczeniem innym niż podano (M,L,LL,XL, XXL), jeżeli mieszczą się w podanych rozmiarach”, proponowane długości mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 8, dot. części nr 200

Czy Zamawiający dopuści fartuch wzmocniony z rącznikami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw

Pytanie 1, dot. części nr 110, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści implant o charakterystyce: jałowa, nieresorbowalna, lekka siatka ginekologiczna czteroramienna o strukturze makroporowatej, wytwarzana techniką dziewiarską z monofilamentowej transparentnej i niebieskiej przędzy w 100% polipropylenowej 72 dtex, masa powierzchniowa dzianiny wyrobu gotowego - 40 g/m² +/- 5 g, powierzchnia makroporów - max. 1,4 mm², porowatość - ok. 68%, siła zerwania ramienia - min. 12 N (kąt 90 °), wytrzymałość na przebicie trzpieniem płaski - min. 48 N? Na końcach ramion wyrób posiada wypustki ułatwiające przełożenie ich przez otwory w aplikatorze. Typ ten zaleca się stosować u pacjentek z objawami takimi jak cystocele. Wyrób wyjałowiony w procesie sterylizacji EO. Opakowanie jednostkowe koperta zawiera wyrób zapakowany w podwójny rękaw papier-folia z etykietą i instrukcją użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 2, dot. części nr 197, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby w poz. 5: Rękawice diagnostyczne nitylowe - rękawice posiadały wywinięty mankiet? Brak wywiniętego mankieta uniemożliwia założenie rękawiczek w sposób aseptyczny.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 3, dot. części nr 199, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do HIIstroskopii, który jest pozytywnie oceniony przez użytkownika, a serweta główna ma następujące parametry:

Poz. 8 Serweta ginekologiczna o wymiarach wysokość całkowita 295cm/krawędź dolna (nogawice)320cm zamiast min. 330-355cm x 295-320cm, z otworem trapezowym w rozmiarze 17x10x28 cm samoprzylepnym zamiast owalnym/prostokątnym samoprzylepnym o wymiarach 8-15cm x 25-28cm, bez warstwy chłonnej (żadna serweta ginekologiczna nie posiada warstwy chłonnej w miejscu, gdzie występuje dodatkowo worek). Wymagania minimalne: Laminat mocny, miękki, dobrze układający się, min. dwuwarstwowy o gramaturze min. 54gm², bez części wzmocnionej ((żadna serweta ginekologiczna nie posiada warstwy chłonnej w miejscu gdzie występuje dodatkowo worek)- proponowana serweta jest barierowa i chłonna na całej powierzchni.?

Wszystkie pozostałe elementy zgodnie z wymogami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 33

Pytanie 1, dot. części nr 66

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 66 produkt o parametrach:

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

Alkohol izopropylowy <15%

Surfakant <2%

Woda 85%

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Zestaw 34

Pytanie 1, dot. części nr 153

Czy Zamawiający wymaga przebadanych filtrów przez niezależne laboratoria, wysokiej klasy o następujących parametrach?

- filtr o średnicy wewnętrznej 29,1 mm zapewniającej trwałe i szczelne połączenie ze spirometrem za pomocą dedykowanego łącznika wielorazowego użytku,
- średnica filtra w najszerszym miejscu wynosi 95 mm.
- filtr z ustnikiem (ustnik połączony trwale z filtrem)
- długość ustnika od strony pacjenta min. 4 [cm]



- ustnik przezroczysty który umożliwi personelowi obserwację i ocenę skuteczności wykonywanego badania
 - ustnik z wypustką zapobiegającą przesuwaniu się filtra podczas badania
 - spłaszczony anatomiczny ustnik, i jego wymiary wynoszą:
Szerokość 31 mm, wysokość 18 mm
 - długość filtra 96 mm, i jest optymalnie dobrana pod kątem badań pacjentów dorosłych.
 - filtr pakowany pojedynczo - opakowanie jednostkowe oznaczone: numerem REF, numerem LOT, datą przydatności do użytku 7 lat.
 - przestrzeń martwa filtra 55 [ml] – potwierdzona dokumentem producenta (np. katalog producenta)
 - skuteczność filtracji dla wirusów i bakterii > 99,999% – potwierdzona dokumentem producenta. Producent spirometru firma Vitalograph wymaga, aby ich urządzenia były używane z filtrami, gdzie zabezpieczenie dla wirusów i bakterii wynosiło 99,999 %. Wymagania Zamawiającego tj. stopień filtracji wobec bakterii minimum 99,99 przy 30l/min, wobec wirusów minimum 99,98% przy 30l/min mogą zakłócać prawidłową pracę urządzenia. Bowiem skuteczność wobec wirusów wynosi tylko 99,98%
 - opór (impedancja przepływu) filtra poniżej maksymalnej wartości rezystancji zalecanej przez międzynarodowe standardy spirometrii ATS / ERS
 - filtr do spirometru posiadający świadectwo skuteczności wydane przez Nelson Laboratories (Nelson laboratories)
- Pozytywna odpowiedź Zamawiającego zapewni pacjentom i personelowi wyrób bezpieczny, zapewniający ochronę antybakteryjną i antywirusową na poziomie skuteczności 99,999%.
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Zestaw 35

Pytanie 1, dot. części nr 173

Czy Zamawiający w części 173 dopuści:

- Poz. 1 worek jednoczęściowy do ileostomii, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, płytka do wycięcia 10-55 mm, otwarty, do opróżniania, zamykany na rzep, pojemność 510 ml, przylepiec nie uczulający, łagodny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

- Poz. 2 worek jednoczęściowy, dla stomii o zwiększonym wydzielaniu, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, płytka do wycięcia 10-100 mm, otwarty z ujściem do opróżniania, zamykany na kurek, pojemność 725 ml, przylepiec nie uczulający, łagodny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek, zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.



- Poz. 3 worek jednoczęściowy do urostomii, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, płytka do wycięcia 10-45 mm, pojemność 460 ml, przyklepic nie uczulający, łagodny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 4 worek jednoczęściowy convex, do ileostomii i kolostomii, płytka wypukła, do wycięcia 10-50 i 10-43 mm.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 5 worek jednoczęściowy pediatryczny, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, do wycięcia 0-35 mm, otwarty z możliwością opróżnienia, zamykane na rzep, pojemność 180 ml, przyklepic nie powodujący alergii, przyjazny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 6 worek jednoczęściowy pediatryczny, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, do wycięcia 0-35 mm, otwarty z możliwością opróżnienia, zamykane na rzep, pojemność 180 ml, przyklepic nie powodujący alergii, przyjazny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i modyfikuje zapisy OPZ.
- Poz. 7 płytki do systemu dwuczęściowego, średnica do wycięcia 10-65 mm do wyboru, płytka nie powodująca alergii, przyjazna dla skóry, posiadająca właściwości ochronne.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 7 płytki do systemu dwuczęściowego, średnica do wycięcia 10-55 mm do wyboru, płytka nie powodująca alergii, przyjazna dla skóry, posiadająca właściwości ochronne.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 7 płytki do systemu dwuczęściowego, średnica do wycięcia 10-45 mm do wyboru, płytka nie powodująca alergii, przyjazna dla skóry, posiadająca właściwości ochronne.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 7 płytki do systemu dwuczęściowego, średnica do wycięcia 10-35 mm do wyboru, płytka nie powodująca alergii, przyjazna dla skóry, posiadająca właściwości ochronne.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.



- Poz. 8 płytki do systemu dwuczęściowego pediatrycznego, do wycięcia 0-27 mm i 0-35 mm do wyboru, płytka nie powodująca alergii, przyjazna dla skóry, o właściwościach ochronnych.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 9 worki do systemu dwuczęściowego pasujące do płytek z poz. 7 i 10 otwarte, zamykane na rzep lub urostomijne zamykane na kurek, przezroczyste lub w otoczce materiałowej, zbudowane z nieprzepuszczalnej folii.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 9 worki do systemu dwuczęściowego pasujące do płytek z poz. 8 otwarte, zamykane na rzep lub urostomijne zamykane na kurek, przezroczyste lub w otoczce materiałowej, zbudowane z nieprzepuszczalnej folii.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 10 płytki convex do systemu dwuczęściowego, do ileostomii i kolostomii, posiada wypukły przylepiec, do docięcia 10-20 mm.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 10 płytki convex do systemu dwuczęściowego, do ileostomii i kolostomii, posiada wypukły przylepiec, do docięcia 15-30 mm.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 10 płytki convex do systemu dwuczęściowego, do ileostomii i kolostomii, posiada wypukły przylepiec, do docięcia 15-40 mm.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 10 płytki convex do systemu dwuczęściowego, do ileostomii i kolostomii, posiada wypukły przylepiec, do docięcia 15-53 mm.
Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.
- Poz. 11. pasta stomijna, pochłaniająca wilgoć, pielęgnująca skórę wokół stomii wypełniająca nierówności i fałdy, zapewniająca lepszą szczelność i zabezpieczenie przed podciekaniem, nie zawiera alkoholu.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 177

Czy Zamawiający w części 177 dopuści:



- Poz. 1 worek jednoczęściowy pediatryczny, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, do wycięcia 0-35 mm, otwarty z możliwością opróżnienia, zamykane na rzep, pojemność 180 ml, przyklepic nie powodujący alergii, przyjazny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek z filtrem, zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 173 i 177)?

W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w poza granicami państwa skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, zamówienia częściowe realizowane w ilościach odpowiadającym opakowaniom handlowym.

Zestaw 36

Pytanie 1, dot. części nr 166

Prosimy o dopuszczenie sterylnej osłony na IMAGE1 PILOT o rozmiarach 42 x 177 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu 041150-01 lub równoważnego.

Pytanie 2, dot. projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy § 16 ust. 10 Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do 20% ogólnej wartości Umowy. Ustalenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych na poziomie 50% wynagrodzenia wykonawcy należy uznać za nadużycie przez zamawiającego prawa do jednostronnego kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz działanie sprzeczne z zasadami współzycia społecznego (art. 353(1) kc). Ułatwienie zamawiającemu dochodzenia odszkodowania nie powinno skutkować tym, że wykonawca będzie obowiązany do zapłaty zamawiającemu kar umownych w wysokości zbliżonej do wynagrodzenia za realizację umowy w sytuacji, gdy szkoda zamawiającego będzie znacznie mniejsza. Oczywiście zamawiający powinien być uprawniony do uzyskania pełnego pokrycia szkody wyrządzonej mu przez wykonawcę w wyniku niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania, jednakże temu służy instytucja uregulowana w art. 484 § 1 zd. 2 kc (tzw. kara zaliczalna). Na podstawie tego przepisu możliwe jest dokonanie w umowie zastrzeżenia, zgodnie z którym wierzyciel uprawniony jest do dochodzenia, obok kary umownej, odszkodowania uzupełniającego do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody. W praktyce udzielania zamówień publicznych wartość kar umownych wynosi na ogół od 10% wynagrodzenia netto – 30% wynagrodzenia brutto wykonawcy”.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.



Zestaw 37

Pytanie 1, dot. części nr 91

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części 91 formularza asortymentowo-cenowego zestawów do mikropunkcji naczyń krwionośnych z introducerem 4F o długości min. 10cm (dla zestawów z igłą 7cm) lub 7cm (dla zestawów z igłą 4cm). Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 134

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 2 części 134 formularza asortymentowo-cenowego koszulek naczyńowych z rozszerzaczem:

- o średnicach 10, 12, 14F

- o dostępnych długościach: 13, 30 lub 45cm

- kompatybilnych z przewodnikiem 0.035" lub 0.038"

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 221

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu utworzenia depozytu w zakresie części 221 i umożliwienie sukcesywnych realizacji zamówień w zakresie tej części.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw 38

Pytanie 1, dot. części nr 173, poz. 2

Worek otwarty o pojemności max. 660ml, bez filtra, przereczysty, w systemie jednoczęściowym z materiału hydrokoloidowego, w którego skład wchodzi: karboksymetyloceluloza sodowa, żelatyna, pektyna. Przylepiec worka zabezpieczony jest folią ochronną z podziałką do precyzyjnego docięcia. Otwór startowy 8 mm i możliwością docięcia do 100 mm. Odpływ worka zakończony jest plastikowymi listewkami, zakończony trzystopniową zapinką rzepową wykonaną z plastiku. Worek posiada kieszonkę umożliwiającą schowanie zapinki. Worek od strony ciała pokryty jest beżową włókniną firmy Convatec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 173, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kolor szary?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań co do koloru.

Pytanie 3, dot. części nr 173, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek otwarty w systemie jednoczęściowym z hydrokoloidowym, elastycznym, wypukłym przylepcem o głębokości 7mm i cieńszymi brzegami. Szerokość



powierzchni wypukłej 60 mm. Otwór startowy 20 mm z możliwością docięcia do 57 mm. Wyposażony w filtr węglowy i zaczepy umożliwiające dopięcie paska stomijnego. Worek beżowy z oknem podglądu, pokryty włókniną. Odpływ worka zakończony jest pięciostopniową plastikową zapinką rzepową firmy Convatec?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 4, dot. części nr 173, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek otwarty w systemie jednoczęściowym z hydrokoloidowym, elastycznym, wypukłym przylepcem o głębokości 7mm i cieńszymi brzegami. Szerokość powierzchni wypukłej 60 mm. Otwór startowy 20 mm z możliwością docięcia do 57 mm. Wyposażony w filtr węglowy i zaczepy umożliwiające dopięcie paska stomijnego. Worek beżowy z oknem podglądu, pokryty włókniną. Odpływ worka zakończony jest pięciostopniową plastikową zapinką rzepową firmy Convatec?.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 5, dot. części nr 173, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek otwarty w systemie jednoczęściowym z hydrokoloidowym, elastycznym, wypukłym przylepcem o głębokości 7mm i cieńszymi brzegami. Szerokość powierzchni wypukłej 60 mm. Otwór startowy 20 mm z możliwością docięcia do 57 mm. Wyposażony w filtr węglowy i zaczepy umożliwiające dopięcie paska stomijnego. Worek beżowy z oknem podglądu, pokryty włókniną. Odpływ worka zakończony jest pięciostopniową plastikową zapinką rzepową firmy Convatec?.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 6, dot. części nr 173, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści worek otwarty o pojemności max. 330ml, przezroczysty w systemie jednoczęściowym z przylepcem z materiału hydrokoloidowego. Od strony ciała pokryty siateczką w kolorze białym. Otwór startowy 8 mm z możliwością docięcia do 50 mm. Zakończony odpływem zapinanym na plastikową zapinkę. Worek jest przeznaczony do zaopatrzenia stomii u dzieci firmy Convatec?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części nr 173, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści worek otwarty, beżowy w systemie jednoczęściowym z przylepcem z materiału hydrokoloidowego. Od strony ciała pokryty włókniną w kolorze białym/przezroczystym. Brak otworu startowego z możliwością docięcia do 23 mm. Zakończony odpływem zapinanym na plastikową rzepę. Worek nie posiada filtra i jest przeznaczony dla noworodków ze względu na bardzo małą powierzchnię przylecą max 66ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części nr 173, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści płytkę stomijna w centralnej części o budowie trójwarstwowej (składającej się z dwóch rodzajów materiałów hydrokoloidowych oraz elastycznego filmu

polietylenowego), brzegi płytki wykonane z fizeliny. Do modelowania palcami, bez konieczności docinania do rozmiaru stomii. Otwory startowe w zależności od rozmiaru 13-22, 22-33, 33-45, 33-56. Płytką w systemie dwuczęściowym do łączenia z workiem do zbiórki treści jelitowej lub moczu o rozmiarze pierścienia takim jak rozmiar pierścienia płytki (45, 57, 70 mm) firmy Convatec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9, dot. części nr 173, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści płytkę stomijną w systemie dwuczęściowym do łączenia z workiem do zbiórki treści jelitowej lub moczu, zbudowana z materiału hydrokoloidowego. Z białym kołnierzem hydrokoloidowym. Do docinania w rozmiarze 4,8-31. Przeznaczona dla dzieci firmy Convatec?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 10, dot. części nr 173, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worek otwarty z filtrem, przezroczysty, w systemie dwuczęściowym do łączenia z płytką stomijną w tym samym rozmiarze pierścienia, od strony ciała pokryty włókniną. Odpływ worka zakończony jest plastikowymi listewkami z wycięciem na palce, zakończony trzystopniową zapinką rzepową wykonaną z plastiku. Worek posiada kieszonkę umożliwiającą schowanie zapinki. Worek posiada zaczepy do paska stomijnego w rozmiarze 45, 57, 70mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10, dot. części nr 173, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści płytkę plastyczną convex w centralnej części o budowie trójwarstwowej (składającej się z materiału hydrokoloidowego oraz elastycznego filmu polietylenowego), brzegi płytki wykonane z fizeliny. Do modelowania palcami, bez konieczności docinania do rozmiaru stomii. Otwory startowe w zależności od rozmiaru 13-22, 22-33, 33-45 mm. Płytką w systemie dwuczęściowym do łączenia z workiem do zbiórki treści jelitowej lub moczu o rozmiarze pierścienia takim jak rozmiar pierścienia płytki (45, 57 mm). Płytką o wypukłym kształcie do stosowania ze stomią płaską lub wciągniętą i płynną treścią jelitową (ileostomia, urostomia).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11, dot. części nr 173, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pastę uszczelniającą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12, dot. części nr 173, poz. 14

Czy Zamawiający wymaga zestawu do irygacji, który zawiera: 1 pojemnik na wodę, 1 końcówkę do irygacji okrężnicy, 2 rękawy do irygacji, 1 płytkę mocującą (do połączenia ze sprzętem jednoczęściowym) oraz 1 paska mocującego czy może rękawu do irygacji w systemie



2-częściowym o rozmiarze połączenia 40mm, 50mm i 60mm?
Odpowiedź: Rękaw do irygacji w systemie 2 częściowym.

Pytanie 13, dot. części nr 173, poz. 16

Czy Zamawiający ma na myśli w ww. paski mocujące?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli paski uszczelniające w kształcie półpierścienia, lecz dopuszcza również pełny pierścień.

Zestaw 39

Pytanie 1, dot. części nr 158, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego rodzaju halter (uchwyt) jest wymagany. Kasety typu Easy Click Max 3 Halter, zatwierdzone przez producenta są w rozmiarze S oraz L.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Pytanie 2, dot. projektu umowy § 2, ust.1 do części nr 158

Prosimy o potwierdzenie, że realizacja dostaw częściowych będzie w ilościach obejmujących pełne opakowania zbiorcze. Ze względu na zachowanie sterylności jesteśmy zobowiązani, aby materiały dostarczać w oryginalnych opakowaniach od producenta, w związku z czym nie mamy możliwości przepakowania.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Realizacja zamówień częściowych w opakowaniach zbiorczych.

Pytanie 3, dot. projektu umowy § 2, ust.5

Prosimy Zamawiającego o dopisanie w ust. 5 dodatkowego zapisu: „(...) w przypadku, gdy Zamawiający pierwszy raz używa wyrobów medycznych”. Produkty, które chcemy zaoferować Zamawiającemu już wielokrotnie były używane przez personel Szpitala, więc organizowanie szkolenia nie jest konieczne.

Odpowiedź: Klauzula o prezentacji wyrobów dotyczy sytuacji pierwszego użycia.

Pytanie 4, dot. projektu umowy § 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 5, dot. projektu umowy § 6

Prosimy o modyfikację zapisów § 5 ust. 4 w taki sposób, aby wysokość **kary umownej** naliczana była od **wartości netto a nie brutto**. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Zestaw 40

Pytanie 1, dot. części nr 35, poz. 2 wymagań bezwzględnych

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 41

Pytanie 1, dot. części nr 157

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kleszczy o średnicy 2,4 mm i rozwarciu 5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 189

- Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie anoskopów o wymiarach 18 mm / 5,6 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie anoskopów o wymiarach 23 mm / 8,8 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 42

Pytanie 1, dot. części nr 23

Zadanie nr 23: Dot. par. 1 ust. 2 i 5 wzoru umowy (sprzedaż na 24 miesiące) – Wykonawca wnosi o zmianę istniejących zapisów w ten sposób, aby minimalne wykorzystanie umowy było na poziomie 75% szacunkowej wartości wskazanej w ust.4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2, dot. części nr 23

Zadanie nr 23: Dot. par. 1 ust. 3 wzoru umowy (sprzedaż na 24 miesiące) – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6, 9 lub 12 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy? W ocenie Wykonawcy, biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych, zapis w obecnym brzmieniu jest nieproporcjonalny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 3, dot. części nr 23

Zadanie nr 23: Dot. par. 6 ust. 10 wzoru umowy (sprzedaż na 24 miesiące) – Wykonawca wnosi o zmianę istniejących zapisów w ten sposób, aby kary umowne nie mogły przekroczyć 25% wartości wskazanej w § 1 ust.4.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 4, dot. części nr 23

Zadanie nr 23: Dot. Zał. nr 1 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy) – Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające 100 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, realizacja zamówień częściowych w opakowaniach zbiorczych.

Pytanie 5, dot. części nr 23

Zadanie nr 23: Dot. poz. 1 i 2 Zał. nr 1 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy) – OPZ w obecnym brzmieniu zawiera opis „typu MEDIMA Line S”, który nie jest już obowiązujący / uległ one zmianie przez producenta opisanych zestawów. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza zestawy typu, poz. 1 Medima Line ST10 (Standardowy zestaw do przetoczeń bez dodatkowych portów) i poz. 2 Medima Line BL10 (Zestaw do krwi i płynów krwiopochodnych bez dodatkowych portów)? Wszystkie nowe zestawy mogą być stosowane bez żadnej modyfikacji z pompami Px jak Px00, tj. starej i nowej generacji (prod. Medima).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części nr 23

Zadanie nr 23: Dot. poz. 3 Zał. nr 1 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy) – OPZ w obecnym brzmieniu zawiera opis „typu MEDIMA Line S”, który nie jest już obowiązujący / uległ one zmianie przez producenta opisanych zestawów. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza zestaw typu Medima Line ST11L (Zestaw do przetoczeń leków światłoczułych z dodatkowym portem igłowym) lub Medima Line ST12L (Zestaw do przetoczeń leków światłoczułych z dodatkowym portem bezigłowym)?

Pragniemy zaznaczyć, że zestawy z portem bezigłowym są bezpieczniejsze dla pacjentów i personelu medycznego, a ich cena jest taka sama jak zestawów z portem igłowym. Wszystkie nowe zestawy mogą być stosowane bez żadnej modyfikacji z pompami Px jak Px00, tj. starej i nowej generacji (prod. Medima).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Zestaw 43

Pytanie 1

Czy wykonawca dobrze rozumie, że jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, zgodnie z regulacjami dyrektywy MDR.

Pytanie 2, dot. części nr 6, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul bez portu z filtrem hydrofobowym?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 3, dot. części nr 7, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 4, dot. części nr 7, poz. 1

Proszę o dopuszczenie umieszczonego na opakowaniu kodu potwierdzającego materiał z którego wykonana jest kaniula zamiast nazwy materiału.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 8, poz. 1 a-1 d

Proszę o dopuszczenie znakowania kolorystycznego na opakowaniu zbiorczym zamiast jednostkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części nr 8, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części nr 8, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

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

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający na pewno oczekuje długości podpórki tłoka, czy podpórki cylindra, ponieważ w opisie pozycji pisze o:

- dł. podpórki tłoka od 4 do 6 mm
- dł. podpórki tłoka min. 5mm
- dł. podpórki tłoka od 5mm do 7 mm
- dł. podpórki tłoka od 7mm do 8 mm



Zaś w wymaganiach bezwzględnych jest wymóg cylindra posiadającego podpórki do palców naprzeciwległe o długości wskazanej przy poszczególnych pojemnościach?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Pytanie 8, dot. części nr 1a

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

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

Pytanie 8, dot. części nr 1b

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

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

Pytanie 8, dot. części nr 1c

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

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

Pytanie 8, dot. części nr 1d

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

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

Pytanie 9, dot. części nr 1

Czy Zamawiający wymaga w strzykawce cewnikowej 50-60 ml posiadania dodatkowej zatyczki zabezpieczającej końcówkę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 9, dot. części nr 1-2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 10, dot. części nr 12, poz. 3

Proszę o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 29G x 12,7 mm

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 11, dot. części nr 15, poz. 1

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

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.



Pytanie 12, dot. części nr 15, poz. 2

Proszę o wydzielenie pozycji nr 2- Przyrząd umożliwiający transfuzję krwi i preparatów krwi, lub do płynów infuzyjnych, z możliwością dokonywania pomiaru OCŻ, ze względu na zaprzestanie Produkcji tego przyrządu przez Producenta Polfę?

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 13, dot. części nr 15, poz. 2

Proszę o dopuszczenie zwykłego przyrządu do przetoczeń ze skalą do OCŻ dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów.

Pytanie 14, dot. części nr 15, poz. 2

Proszę o dopuszczenie Przyrządu do szybkiego przetaczania krwi Producenta Galmed?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15, dot. części nr 15, poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16, dot. części nr 15, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu ze standardową komorą kroplową o długości 62 mm zaopatrzoną w skrzydełka ułatwiające wbicie w pojemnik z płynami?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 17, dot. części nr 15, poz. 3

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

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

Pytanie 18, dot. części nr 18. Poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu bursztynowego nie posiadającego dodatkowego portu iniecyjnego, pozostałe zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19, dot. części nr 18. Poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu bursztynowego posiadającego dren o dł. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20, dot. części nr 27, poz. 1-2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 21, dot. części nr 28, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi Zgodę na dopuszczenie ramp trójdrożnej i pięciodrożnej z drenem pakowanym osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22, dot. części nr 28, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi Zgodę na dopuszczenie ramp trójdrożnej i pięciodrożnej z drenem pakowanym osobno o długości 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23, dot. części nr 51, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi Zgodę na dopuszczenie nebulizatora z ustnikiem o poj. 6 m³, długości rurki 15 cm i długości drenu 2 m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24, dot. części nr 198, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek beret o gramaturze 18 gr i średnicy czepka po rozciągnięciu 52 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25, dot. części nr 200, poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha w rozmiarze XXL

- wykonanego z niebieskiej włókniny SMS 35 g/m²
- wzmocnienie PE 40 g/m² (rękawy w 3/4 długości, oraz klatka piersiowa 50 x 70 cm)
- nie zawiera wiskozy ani celulozy
- szwy ultradźwiękowe
- rękaw wszywany typu reglan zakończony elastycznym mankietem z dzianiny bawełnianej o długości 7,5 cm
- tylne części fartucha zachodzące na siebie
- para troków zewnętrznych umiejscowiona w dwukolorowym kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania
- druga para troków wewnętrznych
- rzep przy szyi o wymiarach 3 x 10 cm oraz 3 x 5 cm (+/- 3 mm)
- nadruk lub metka rozmiaru w widocznym miejscu przed rozłożeniem
- złożenie fartucha umożliwiając aseptyczne założenie (książkowe)



- owijka fartucha wykonana z włókniny SMS 25 g/m² o wymiarach 60 x 60 cm
- w zestawie 2 ręczniczki o wymiarach 30 x 40 cm
- wypychanie na sucho ≥ 40 kPA, na mokro ≥ 40 kPA
- rozciąganie na sucho ≥ 20 N, na mokro ≥ 20 N
- pyłność $\log_{10} \leq 4,0$
- penetracja pynu ≥ 20 cmH₂O

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 44

Pytanie 1, dot. części nr 198

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 198

Czy zamawiający dopuści średnice min. 53 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 198

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 113, poz. 1

Czy zamawiający dopuści szczoteczkę typu cytobraszka – prosta, o wymiarze: długość całkowita szczoteczki – min.19 cm, dł. odcinka z włosiem min.20 mm, średnica trzpienia ok. 3 mm, włosie 5-8 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 113, poz. 2

Czy zamawiający dopuści szczoteczkę wachlarzyk o wymiarze: długość całkowita szczoteczki – ok.20 cm, dł. odcinka z włosiem 30 mm, szer. Szczoteczki 25 mm, włosie 15-25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części nr 31, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 7, dot. części nr 31, poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części nr 27, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9, dot. części nr 18

Czy zamawiający dopuści całkowita komorę kroplową: długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10, dot. części nr 18

Czy zamawiający dopuści IS bursztynowy bez dodatkowego zaczeput na zacisku rolkowym do podwieszenia drenu, natomiast kolec igły biorczej posiada żebrowaną osłonę z tworzywa sztucznego do jej zabezpieczenia po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11, dot. części nr 18

Czy zamawiający dopuści dren o dł. min. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12, dot. części nr 18

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13, dot. części nr 15, poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd z nazwą producenta naniesioną bezpośrednio na opakowaniu indywidualnym, a nie na przyrządzie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14, dot. części nr 15, poz. 2

Czy zamawiający dopuści długość drenu min. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 15, dot. części nr 15, poz. 3

Czy zamawiający dopuści całkowita komorę kroplową: długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16, dot. części nr 15, poz. 3

Czy zamawiający dopuści przyrząd z nazwą producenta naniesioną bezpośrednio na opakowaniu indywidualnym, a nie na przyrządzie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 45

Pytanie 1, dot. części nr 202, poz. 2 (punkt 16)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie z opisu przedmiotu zamówienia nazwy własnej producenta elektrod „PI-CUT”, abyśmy mogli zaproponować akcesoria równoważne, także odporne na wysokie temperatury

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw 46

Pytanie 1, dot. części nr 16

Wymaga bezwzględnie, aby usunięcie igły do portu odbywało przy użyciu jednej ręki stosując technikę dodatkiego ciśnienia?

Technika z dodatnim ciśnieniem przy usuwaniu igły jest jedną z wytycznych zawartych w „Procedurze obsługi portu dożylnego” PKDN i PSPO z 2024 r.

Podczas usuwania igły należy usuwać igłę stosując dodatnie ciśnienie (pkt 6.3.5)

Technika z zastosowaniem dodatkiego ciśnienia zapobiega aspiracji krwi do portu.

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Zestaw 47

Pytanie 1, dot. części nr 225, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bloker dooskrzelowy o długości 70 cm w rozmiarze 9 Fr, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Zestaw 48

Pytanie 1, dot. części nr 225

Prosimy o dopuszczenie w części 225, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawu do blokady wewnątrzoskrzelowej do zabiegów wymagających wentylacji jednego płuca. W zestawie strzykawka, adapter ssący, adapter CPAP, adapter 15mm do rurki intubacyjnej typu „trójnik” oraz bloker oskrzelowy Arndt. Bloker posiadający regulowaną pętlę do połączenia z bronchoskopem, niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy balon oraz znaczniki głębokości. Rozmiary 5 Fr/50 cm, 5 Fr/65 cm, 7Fr/65cm oraz 9Fr/78cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 49

Pytanie 1, dot. części nr 159

Zamknięty system do odsysania ciągłego w systemie zamkniętym na 24 godzin, dla noworodków:

Wymagania zamawiającego do poz. 3

- Lp4: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zamkniętego system do odsysania ciągłego w systemie zamkniętym na 24 godzin, dla noworodków z zestawem łączników do rurek pakowanych dla rozm. CH 5 CH 6 XH 7 I Ch 8 z dwoma lub trzema łącznikami Y?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Lp.5: Czy Zamawiającego zgodzi się na zaoferowanie cewnika z otworem cennytalnym i czterema otworami bocznymi umiejscowionymi na jednej wysokości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Lp 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu posiadającego zawór odcinający od pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Lp11: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowaniu portu do płukania z drenem długości około min. 5 cm obrotowy z zastawką jednokierunkową bez zestawu łączników do higieny jamy ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 50

Pytanie 1, dot. części nr 25

Prosimy o dopuszczenie układu dopuszczenie układu o długości 120 cm z portem kompatybilnym z cewnikami (bez wyspecyfikowanych średnic cewników), spełniającego pozostałe wymogi SWZ.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 37, poz. 1,2,3

Prosimy o dopuszczenie układu z Yiem bez portów, ramieniem worka rozciągliwym do 150 cm, sztywnymi, niszowo-zatrzaskowymi złączami od strony aparatu wykonanymi z PE, z zatyczkami dekontaminacyjnymi pakowanymi osobno

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 47

Prosimy o dopuszczenie układu do MRI o stałej długości 480 cm z ramieniem worka o długości 240 cm i workiem 2 L spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: W części 47 brak jest obwodów oddechowych.

Pytanie 4, dot. części nr 51, poz. 8

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o nowoczesnej konstrukcji brytyjskiej firmy Intersurgical niewymagającej zastosowania rury aerozolowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 105

Czy Zamawiający wymaga jednorazowych mankietów do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia przeznaczone dla noworodków kodowane kolorowymi wzorami ze zwierzętami (pomarańczowa – rybka, niebieski – zając, zielony – kaczka, granatowy – kot, czerwony – jeź), które pomagają w natychmiastowym znalezieniu odpowiedniego rozmiaru, co umożliwi dokładniejsze pomiary?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6, dot. części nr 107

Prosimy o dopuszczenie bezftalanowych, atraumatycznych wąsów brytyjskiej firmy Intersurgical dla wcześniaków i noworodków, bez przyklejanych nakładek, mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części nr 125, poz. 1,2

Prosimy o dopuszczenie masek z nienadmuchiwanym mankietem żelowym, który zapewnia idealną szczelność, zawierające DEHP, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części nr 125, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie układu o długości 2m, spełniającego pozostałe wymogi SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Zestaw 51

Pytanie 1, dot. części nr 196

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu, gdzie:

- (poz.9) serweta samoprzylepna z wycięciem "U" wzmocniona 225 cm x 260 cm wycięcie 10 cm x 100 cm, pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.
- (poz.10) serweta samoprzylepna z wycięciem "U" 150x200 cm wycięcie 10x65 cm, pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.
- (poz.11) osłona na kończynę o wymiarach 33x55cm, pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.
- (poz.15) kompresy 10x20cm z nitką RTG, z gazy 17 nitkowej 16 warstwowe
- (poz.16) kompresy 10x10cm z nitką RTG, z gazy 17 nitkowej 16 warstwowe
- (poz.17) 1 fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany z włókniny SMMS o gram. 35g/m² wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach o gram. 40 g/m² rozmiar L/130cm (+/-5cm) oraz 2 fartuchy chirurgiczne wzmocnione wykonane z włókniny SMMS o gram. 35g/m² wzmocnienia w części przedniej fartuchów i na rękawach o gram. 40 g/m² rozmiar XL/150cm (+/-5cm)
- (poz.21) strzykawka luer-lock 3 częściowa 20 ml
- (poz. 23) kaniula dożylna 2,10x45mm
- (poz.24) taśma rzep w rozmiarze 20/24x2,5cm
- (poz. 25) dren lejek/gładki Ch.25 dł. 300 cm

Zestaw spełnia pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 199

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu gdzie:

- (poz.3) Etykieta główna z nazwą zestawu: „Zestaw do histeroskopii”
- (poz.7) Serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki służąca jako owinięcie zestawu, o wymiarach 150cm x 190 m, wykonana z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folii polietylenowej), o łącznej gramaturze materiału w obszarze wzmocnienia min. 80 g/m² , gramatura folii PE min. 50 g/m².dwuwarstwowa włóknina polipropylenowa o łącznej gram. min. 80 g/m² , folia polietylenowej o min. gram. 50 g/m², dodatkowa warstwa chłonna o wym. 75x190cm. Wytrzymałość na wypychanie w obszarze wzmocnienia na sucho/mokro min. 170/160 kPa , odporność na przenikanie cieczy min. 260 cm H₂O
- (poz.8) serweta ginekologiczna wzmocniona 230 cm x 240/260 cm ze zintegrowanymi osłonami na kończyny dolne, z otworem na krocze 10 cm x 15 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z sitkiem i zaworem, o gram. Min. 57 g/m² , w części wzmocnionej min. 109g/m², odporność na przenikanie cieczy min. 170cm H₂O,wytrzymałość na rozciąganie na sucho i mokro min. 280/270kPa
- (poz.10) Taśma rzep w rozmiarze 20/24x2,5cm
- (poz.11) osłona na przewody, złożona teleskopowo w rozmiarze 13x250 cm
- (poz. bez nr) Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej SMMS, o wytrzymałości na wypychanie na sucho 160kPa, pylenie 2,4 log₁₀, ułożony jako jeden z pierwszych elementów zestawu. Pozostałe parametry zgodne z wymogami.



- (poz.12) Fartuch chirurgiczny wzmocniony wykonany z włókniny polipropylenowej SMMS zapinany na rzep, Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 150cmH₂O, pylenie 2,9 log10. Pozostałe parametry zgodne z wymogami.
 - (poz.13) Dren do odsysania ze złączami lejkowymi CH25 350cm
 - (poz.14) Serweta samoprzylepna 2 warstwowa o łącznej gram. min. 57 (+/-0,5 g/m²), wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro 170/180 kPa, odporności na przenikanie cieczy min. 129 cmH₂O, przylepiec o dł. 86 cm. na dłuższym boku serwety
- Zestaw spełnia pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 52

Pytanie 1, dot. części nr 70

Wykonawca zwraca się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 4 z Pakietu 7 do innego zadania. Pozwoli to większej liczbie wykonawców złożyć ofertę i uzyskać Zamawiającemu lepszą, konkurencyjną cenę za pozostałe pozycje w Pakiecie.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Zestaw 53

Pytanie 1, dot. części nr 16 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 20Gx15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek GZM z jednoświatłowym drenem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość drenu min. 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zlewanie moczu poprzez przechylenie komory?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści port irygacyjny bez klamry blokujące odpływ po podaży?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 6, dot. części nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymaganie brzmi „Zintegrowany bezigłowy system do pobieranie próbek moczu bez potrzeby otwierania układu”.

Pytanie 7, dot. części nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w zestawie min. 1 worek zbiorczy bez zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w zestawie min. 1 worek zbiorczy o pojemności 2000 ml?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 9, dot. części nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „system posiada badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania systemu do 29 dni lub raport producenta potwierdzającego bezpieczeństwo stosowania zestawu do 29 dni”?

Odpowiedź: W części 33 nie ma takiego wymagania.

Pytanie 10, dot. części nr 33 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek bez zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11, dot. części nr 33 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 2000 ml?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 12, dot. części nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ bez zatyczki chroniącej przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13, dot. części nr 37 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14, dot. części nr 37 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15, dot. części nr 37 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 16, dot. części nr 37 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ bez zatyczki chroniącej przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17, dot. części nr 37 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18, dot. części nr 37 poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19, dot. części nr 37 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę do worka o dł. 150 cm po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20, dot. części nr 37 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści trójkąt Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21, dot. części nr 37 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ bez zatyczki chroniącej przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22, dot. części nr 37 poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23, dot. części nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość min. 3 m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24, dot. części nr 46 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kankę Yankauer o średnicy 24 Fr?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25, dot. części nr 46 poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści końcówki typu konektor na obu końcach, które dzięki swojej elastyczności pełnią rolę lejka, wobec czego spełniają de facto wymóg Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26, dot. części nr 46 poz. 6

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



Odpowiedź: Proponowany produkt spełnia wymaganie „do drenów o średnicy wewnętrznej 6-15 mm”.

Pytanie 27, dot. części nr 46 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wyrób niemedyczny, jednorazowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28, dot. części nr 46 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wyrób niemedyczny, jednorazowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29, dot. części nr 50 poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści czujnik z włókniny samoprzylepnej?

Odpowiedź: OPZ bez zmian.

Pytanie 30, dot. części nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31, dot. części nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wężyk o długości 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32, dot. części nr 54 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33, dot. części nr 54 poz. 2

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



Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 34, dot. części nr 54 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35, dot. części nr 63 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wziernik uszny wyłącznie w rozmiarach 2,5 oraz 4,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36, dot. części nr 63 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37, dot. części nr 81 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38, dot. części nr 81 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 110 x 110 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39, dot. części nr 86 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje filtra infuzyjnego noworodkowego?

Odpowiedź: Nie. Filtry będą przeznaczone do podaży leków dla dorosłych.

Pytanie 40, dot. części nr 86 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przepływ co najmniej 5 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41, dot. części nr 88 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę bez haczyka na ostrogę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42, dot. części nr 88 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z powierzchnią niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43, dot. części nr 88 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skalowanie co 2 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 44, dot. części nr 94 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przewodnik o średnicy 0,035 cala?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45, dot. części nr 94 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość przynajmniej 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 46, dot. części nr 100 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 5x10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47, dot. części nr 105 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści mankiety wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48, dot. części nr 105 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści mankiety wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49, dot. części nr 129 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści mankiety wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50, dot. części nr 129 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści mankiety wyposażony w dwa dreny o długości 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51, dot. części nr 143 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści złącze luer do napełniania balonu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 52, dot. części nr 143 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość stosowania do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53, dot. części nr 143 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54, dot. części nr 143 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści złącze luer do napełniania balonu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 55, dot. części nr 143 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści balon 3 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56, dot. części nr 143 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści złącze luer do napełniania balonu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57, dot. części nr 156 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „bezpieczeństwo pracy w polu MRI”, a tym samym również od parametru „symbol informujący o możliwości bezwarunkowego stosowania maski w polu MRI”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 58, dot. części nr 159 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompletnego zamkniętego systemu do odsysania o następującej specyfikacji:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamknięty kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 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 średnicą oraz informacją „UP”
- 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 klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intuicyjną 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 naprzemianległe oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm



- 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
- Rozmiary: 12, 14, 16 CH – długość 60 cm (intubacja) oraz 33 cm (tracheostomia)
- Pakowana folia/papier?
- **Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 59, dot. części nr 159 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompletnego zamkniętego systemu do odsysania o następującej specyfikacji:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
 - Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamknięty kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 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 średnicą oraz informacją „UP”
 - 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 klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
 - Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
 - W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
 - 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
 - Rozmiary: 12, 14, 16 CH – długość 60 cm (intubacja) oraz 33 cm (tracheostomia)
 - Pakowana folia/papier?
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



Pytanie 60, dot. części nr 159 poz. 4

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61, dot. części nr 159 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62, dot. części nr 159 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63, dot. części nr 159 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści mocowanie cewnika wewnętrznego objętość 26 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64, dot. części nr 159 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści długość mocowania cewnika z łącznikiem 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65, dot. części nr 159 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści średnicę mocowania cewnika wewnętrznego 15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66, dot. części nr 159 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści połączenie pacjenta 22M/15F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 67, dot. części nr 159 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści połączenie od strony maszyny 22F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 68, dot. części nr 159 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści mocowanie cewnika wewnętrzną objętość 36 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69, dot. części nr 159 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści długość mocowania cewnika z łącznikiem 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70, dot. części nr 159 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści długość mocowania cewnika z łącznikiem 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71, dot. części nr 159 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści średnicę mocowania cewnika wewnętrzną 15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 72, dot. części nr 159 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści połączenie od strony maszyny 22F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73, dot. części nr 159 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści mocowanie cewnika wewnętrzną objętość 36 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74, dot. części nr 159 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści długość mocowania cewnika z łącznikiem 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 75, dot. części nr 159 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści długość mocowania cewnika z łącznikiem 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 76, dot. części nr 159 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści średnicę mocowania cewnika wewnętrzną 15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77, dot. części nr 178 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści z gumową zastawką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 78, dot. części nr 178 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiary CH12, CH14, CH16, CH18, CH20, CH22, CH24 z balonem 5-15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 79, dot. części nr 178 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wyłącznie pierwszą opcję, a więc rozmiary CH12, CH14, CH16, CH18, CH20, CH22, CH24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80, dot. części nr 178 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści z gumową zastawką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81, dot. części nr 178 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści z gumową zastawką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 82, dot. części nr 178 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83, dot. części nr 178 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik wyłącznie bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 84, dot. części nr 180 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw zawierający jednorazowy pean?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 85, dot. części nr 206 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86, dot. części nr 206 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5 mm oraz zewnętrznej 8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87, dot. części nr 209 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z rurkami w rozmiarach 7,0; 8,0; 9,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 88, dot. części nr 215 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system bez zastawki antyzwrotnej wbudowanej w łącznik cewnika Foley?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 54

Pytanie 1, dot. części nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia z kolankiem z portem Luer-Lock z koreczkiem bez paska ,stabilnie wkręcanym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 37 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy z trójnikiem Y z dwoma portami z zatyczkami szczelnie zamykającymi zamocowanymi na stałe oraz z kolankiem z portem Luer-Lock z koreczkiem bez paska stabilnie wkręcanym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 37 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy z trójnikiem Y z dwoma portami z zatyczkami szczelnie zamykającymi zamocowanymi na stałe oraz z kolankiem z portem Luer-Lock z koreczkiem bez paska stabilnie wkręcanym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 37 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę do worka o dł. 150 cm (po rozciągnięciu) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 41 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje obwodu oddechowego w zestawie z workiem bezlateksowym o pojemności 0,5l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 6, dot. części nr 51 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 12 ml, skalowanego co 2ml co daje możliwość uzyskania pojemności 10 ml, z drenem dł. 200cm, bez rury aerozolowej (proponowany model pracuje bez konieczności rury aerozolowej) , z szczelnie wciskany nebulizatorem do łącznika ?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Zestaw 55

Pytanie 1, dot. przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający w części nr 174, poz. 1 dopuści igły o długości roboczej 180 oraz 230 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części 174, poz. 4

Czy w pozycji 4 pakietu 174 nie doszło do omyłki pisarskiej i czy Zamawiający miał na myśli zestaw do usuwania stentu z pozycji 3?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, zmiana OPZ.

Pytanie 3, dot. projektu umowy (sprzedaż) §1 ust. 3

Prosimy o doprecyzowanie zapisu w następujący sposób: „Termin przydatności do użycia wyrobu nie może być krótszy niż połowa okresu ważności dla produktu wielorazowego lub 6 miesięcy dla wyrobów jednorazowych, liczone od daty dostawy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3, dot. projektu umowy (sprzedaż) §3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: Przechowawca ma obowiązek pobrać przedmioty przechowywane z zachowaniem zasady pobierania materiałów z najkrótszą datą ważności w ramach danego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4, dot. projektu umowy (sprzedaż) §3 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji Zamawiającego i wymiany towaru wadliwego w terminie 3 dni roboczych od daty uznania zasadności reklamacji (...)”.

Proponowana zmiana umożliwia ustosunkowanie się Wykonawcy do złożonej reklamacji poprzez wykonanie ekspertyzy reklamowanego towaru. Pierwotny zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5, dot. projektu umowy (sprzedaż) §6 ust. 1,2,3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych odpowiednio z wysokości 0,5% do wysokości 0,25 %?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 6, dot. projektu umowy (sprzedaż) §6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.



Pytanie 7, dot. projektu umowy

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

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 8, dot. projektu umowy (sprzedaż) §1 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: “Zwłoka w płatności powyżej 30 dni od terminu wskazanego na fakturze upoważnia Wykonawcę do wstrzymania realizacji zamówień bądź realizację zobowiązań umownych za przedpłatą.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 56

Pytanie 1, dot. części nr 31 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako produktu równoważnego worka do godzinowej zbiórki moczu spełniającego taką samą rolę ale o innym systemie zlewania moczu z komory pomiarowej do worka głównego przez co nie potrzebuje on zastawki antyzwrotnej między komorą a workiem.

Komorę pomiarową opróżnia się poprzez jej podniesienie do kąta 90 stopni po czym następuje przelewanie moczu do większego worka. Dzięki takiemu zastosowaniu worek zajmuje o 1/3 mniej miejsca niż wskazany produkt w SWZ.

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje tylko na jedną firmę spełniającą wymagania co jest niezgodne z uczciwą konkurencją. Opisany przez nas przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest zobowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 31 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga worka do minimum 3 dniowej zbiórki moczu z nadrukowaną informacją na opakowaniu pojedynczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zestaw 57

Pytanie 1, dot. części nr 35 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, jałowy, do zastosowania przy wspomaganym porodzie drogą pochwową oraz przy cesarskim cięciu. Posiada ergonomiczny uchwyt ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni w postaci podziałki i zawór zwalniający próżnię oraz atraumatyczną półtwardą miseczkę o średnicy 50mm, która wygina się do 90° w każdym kierunku.

Po prawidłowym ustawieniu urządzenia, pompka ręczna połączona z uchwytem wytwarza podciśnienie, które jest przykładane do głowy płodu. Kolorowy stopniowany wskaźnik podciśnienia znajdujący się w uchwycie daje precyzyjne wskazanie podciśnienia. Elastyczna linka zapewnia swobodę ruchów i orientację, zapewniając skuteczną trakcję w tempie skurczów matki.

skład zestawu:

- * pompka ręczna,
- * wbudowany przycisk zwalniania próżni: położenie przycisku uniemożliwia przypadkowe zwolnienie próżni,
- * czytelny wskaźnik siły ciągnięcia z podziałką umożliwiającą odczyt siły ciągnięcia w dwóch skalach: kg i lbs;
- * czytelny wskaźnik wartości próżni w postaci obrotowego prostopadłościanu z podziałką; na każdej z 4 ścian wskaźnika znajduje się inna skala; wymagane są cztery skale: mm Hg, in Hg, kPa, bar;
- * na słupku z podziałkami wyraźnie zaznaczone zakresy ciśnienia: początkowego(kolorem żółtym): służącego do sprawdzenia, czy mocowanie jest prawidłowe, operacyjnego (kolorem zielonym), ciśnienia zbyt wysokiego (kolorem czerwonym),
- * cięgło giętkie, elastyczne, pozwalające na swobodne wykonywanie ruchów
- * końcówka w kształcie miseczki o niskim profilu, delikatnych brzegach w celu zabezpieczenia przed ewentualnym zranieniem płodu (uniwersalna dla wszystkich rodzajów przodowania) z rączką zaciskową w celu ułatwienia jej wkładania;
- * przewód ssący znajdujący się w tej samej płaszczyźnie co miseczka, pozwalający na odpowiednie umieszczenie miseczki przy nieprawidłowych ułożeniach płodu.



Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 84

Czy Zamawiający dopuści kateter z balonem uszczelniającym i wewnętrznym mandrynem do wprowadzania środka kontrastowego celem oceny drożności jajowodów i budowy macicy oraz w diagnostyce patologii endometrium.

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

Rozmiar wyłącznie 7 Fr

Kateter trzykanałowy

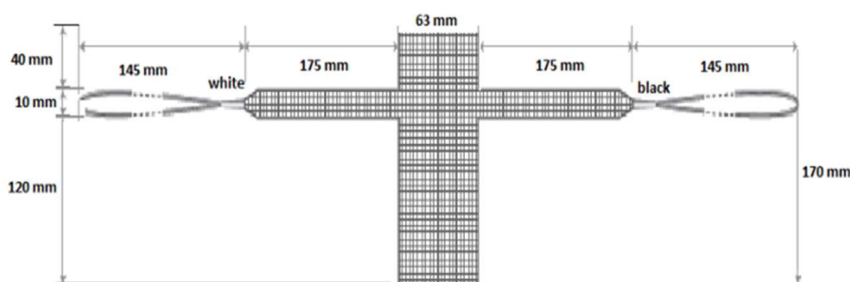


Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 110, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści siatkę stosowaną do zabiegów chirurgii rekonstrukcyjnej leczenia obniżenia narządu rodowego z objawami takimi jak rectocele i enterocele o następujących parametrach: 45 g/m², wytwarzana techniką dziewiarską ze 100% przędzy monofilamentowej polipropylenowej w kolorze transparentnym o grubości 0,34 mm, dwuramienna. - posiada dwa ramiona o szerokości ok. 1 cm.

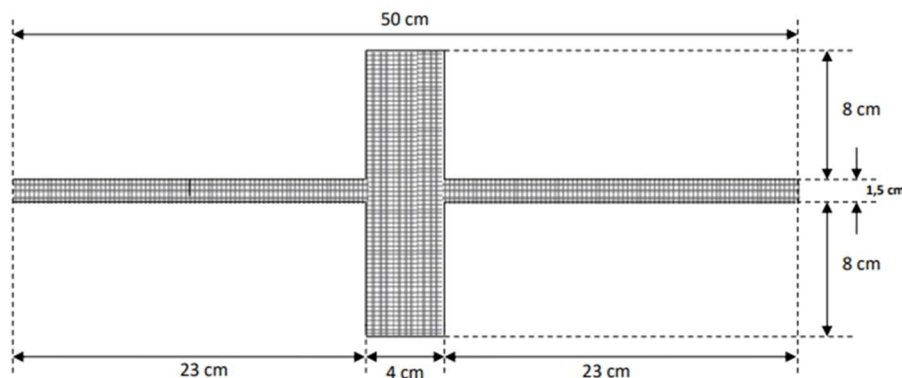
Na końcach każdego ramienia znajdują się wypustki, pozwalające na bezpieczne zamocowanie siatki w uchu aplikatora, służącym do przeprowadzenia implantu przez struktury anatomiczne i umiejscowienia w ciele pacjentki. Wielkość porów 1 x 1,25 mm, porowatość 55-60%. Opakowanie jednostkowe zawiera 1 sztukę wyrobu.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 110 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści implant siatkowy stosowany w uroginiekologii, polipropylenowy monofilamentowy, niewchłaniający. Powierzchnia makroporów 1,56 mm, gramatura 45g/m², laserowo cięty o atraumatycznych brzegach, długość siatki 50 cm. Szerokość ramion siatki 1,5cm, wymiary elementu podtrzymującego w środkowej części siatki tzw. „języka” 17,5cm x 4cm. Implant stosowany w przypadku obniżenia narządów w przedziale centralnym/lub szczytowym, centralne cystocele, hysterocele, wypadanie macicy, obniżenie pochwy po histerektomii, również w stopniu IV.



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 112 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu.

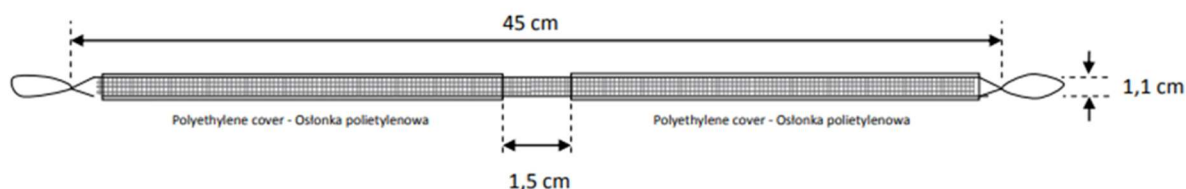
Wyrób medyczny jednorazowy.

Pakowany indywidualnie, sterylny.

Taśma monofilamentowa z polipropylenu o porowatości 55-60 %, grubość 0,34mm, 45g/m², laserowo cięta, szerokość: 1,1cm, długość 45 cm.

Taśma w dwuczęściowej polietylenowej osłonce.

Do implantacji taśm służą narzędzia wielorazowego użytku. Użycie narzędzi wielorazowych oszczędza środowisko poprzez zmniejszenie produkcji odpadów.





Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 58

Pytanie 1, dot. części nr 216 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 216 poz. 1 dopuści igłę iniekcyjną 21Gx 4 4/5 (0,8x120mm), op. a'50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 191 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 191 poz. 1 dopuści kaniulę 0,9x25mm 22G zamiast 0,8x25mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 191 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 191 poz. 1 dopuści kaniulę 1,1x32mm 20G zamiast 1,0x32mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 27 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w Części nr 27 poz. 1 i 2 dopuści kaniulę z trzpieniem minimalnie powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Część nr 27 obejmuje koreczki do kaniul. Kaniule dożylnie znajdują się w części nr 6 oraz nr 7 i nie ma tam wymagań co do trzpienia w stosunku do krawędzi. W części nr 27 Zamawiający usuwa wymaganie co do trzpienia.

Pytanie 5, dot. części nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 15 poz. 1 dopuści przyrząd do transfuzji krwi z igłą jednokanałową bez filtra powietrza?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 15 poz. 1 dopuści przyrząd do transfuzji krwi bez nazwy producenta bezpośrednio na wyrobie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający w Części nr 15 poz. 3 dopuści przyrząd z dwukanałowym ostrym kolcem o standardowej i gładkiej powierzchni, gwarantującej szczelne i pewne połączenie z pojemnikiem z



płynem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający w Części nr 15 poz. 3 dopuści opakowanie oznaczone kolorem fioletowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9, dot. części nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 7 poz. 1 dopuści opakowanie typu tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10, dot. części nr 8 poz. 1a

Czy Zamawiający w Części nr 8 poz. 1a dopuści rozszerzenie do 2,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11, dot. części nr 8 poz. 1c

Czy Zamawiający w Części nr 8 poz. 1c dopuści rozszerzenie do 11ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12, dot. części nr 12

Czy Zamawiający, w celu łatwiejszej identyfikacji, oczekuje igieł w Części nr 12, pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zestaw 59

Pytanie 1, dot. części nr 95 poz. 4

Czy Zamawiający w Części nr 95 w pozycji 4 (winno być 3) dopuści do przetargu Zestaw do wprowadzania Seldingera o następujących parametrach:

- igła rozmiar 18 [Ga];
- 4 dylatory 10/12, 12/14, 14/16, 16/18;
- prowadnik 0,038" z końcówką J 150 [cm];
- advancer do prowadnika
- skalpel;
- strzykawka 10 [cm3];

I do wyboru przez Zamawiającego, krótszy

- igła rozmiar 18 [Ga];
- 4 dylatory 10/12, 12/14, 14/16, 16/18;
- prowadnik 0,038" z końcówką J 100 [cm];
- advancer do prowadnika
- skalpel;



- strzykawka 10 [cm³]?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 95 poz. 2

Czy Zamawiający w Części nr 95 pozycji 2 dopuści do przetargu Kaniule żyłne w rozmiarach 19, 21, 23, 25Fr i długości 38cm oraz 21, 23, 25, 29Fr i długości 55cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. załącznik nr 5. § 6 pkt. 10

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar maksymalnych do 20 % - dotyczy załącznik nr 5. § 6 pkt. 10.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Zestaw 60

Pytanie 1, dot. części nr 114

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o umożliwienie złożenia oferty w pakiecie nr 114 na zestaw do podciśnieniowego leczenia niewydolności zespolenia dolnej części odbytnicznej z gąbką poliuretanowa z otwartymi porami (3,3x7,5 cm) i strzykawką o pojemności 20 ml. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z wymogami Zamawiającego zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 61

Pytanie 1, dot. wzoru umowy par § 6 ust 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę naliczania kar od niezrealizowanej części: Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 2, dot. wzoru umowy par § 6 ust 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę wysokości kar :

Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy).

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 3, dot. formularza cenowego oraz sposobu liczenia cen (rozdział VII SWZ)

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację formularza cenowego i sposobu liczenia cen na następujący:



Wartość netto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa netto

Wartość brutto = wartość netto + VAT

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że wystawiane faktury będą weryfikowane na podstawie ceny jednostkowej netto i stawki podatku VAT, a dalsze obliczenia muszą być zgodne z ogólnie przyjętymi zasadami fakturowania na terenie Polski dla klientów instytucjonalnych. Obliczanie wartości brutto dla pozycji poprzez dodanie podatku VAT do wartości netto za pozycję jest odgórny ustawieniem systemu obsługującego sprzedaż i nie ma możliwości modyfikacji tego ustawienia pod konkretnego klienta/konkretną umowę.

Uzasadnienie:

Na fakturze wartość brutto liczona jest wg schematu matematycznego: cena jednostkowa netto x ilość + VAT.

Natomiast Zamawiający wymaga w formularzu cenowym odmiennego sposobu liczenia ceny co, w przypadku wygrania przetargu, może skutkować rozbieżnością ceny z umowy z ceną na fakturze.

Sposób liczenia wartości brutto wymagany przez Zamawiającego (Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa brutto) spowoduje, że ceny na fakturze nie będą zgodne z cenami w formularzu cenowym.

Powyższe wynika z różnic w zaokrągleniach matematycznych.

Przykład:

Wartość brutto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa brutto

Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa brutto (zł/j.m.)	Wartość brutto (zł) <i>6 = 4 x 5</i>	Cena jednostkowa netto (zł/j.m.)	Stawka VAT (%)	Wartość netto (zł)
3	4	5	6	7	8	9
szt.	7 650	21,50 zł	164 475,00 zł	19,91 zł	8%	152 311,50 zł

Wartość brutto = wartość netto + VAT



Jednos tka miary	Ilość	Cena jednostkowa brutto (zł/j.m.)	Wartość brutto (zł) <i>6 = 9+ (9 x 8)</i>	Cena jednostkowa netto (zł/j.m.)	Stawk a VAT (%)	Wartość netto (zł)
3	4	5	6	7	8	9
szt.	7 650	21,50 zł	164 496,42 zł	19,91 zł	8%	152 311,50 zł

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Kalkulacja ceny jednostkowej brutto ma na celu umożliwienie porównywalności cen ofert w postępowaniu.

Pytanie 4, dot. części nr 191

Czy Zamawiający w p. 191 wymaga: Kaniuła dożylna -posiadająca dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć, ścięcie typu back-cut z dodatkowym otworem w igle (umożliwiającym natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia). Kaniuła wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty), posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli (nie doklejanych). Skrzydełka białe,przeziernie, bez otworów. Mogą być stosowane ze wstrzykiwaczami automatycznymi ustawionymi na maksymalne ciśnienie 325 psi (2240 kPa) - dla rozmiarów: 22G, 20G, 18G, identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniul. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, oraz samozamykający się korek górnego portu. Pakowane w opakowanie typu Blister, uniemożliwiające przypadkowe otwarcie-zabezpieczające przed wilgocią. Na opakowaniu podana nazwa materiału. Kolor wg norm ISO dotyczących kaniul. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Opakowanie 50szt

Rozmiary:

22G 0,9 x 25mm, przepływ 42ml/ min - niebieska
20G 1,1 x 32mm, przepływ 67ml/ min - różowa
18G 1,3 x 32mm, przepływ 103ml/ min - zielona
18G 1,3 x 45mm, przepływ 103ml/ min - zielona
17G 1,5 x 45mm, przepływ 133ml/ min - biała
16G 1,8 x 45mm, przepływ 236ml/ min - szara
14G 2,0 x 45mm, przepływ 270ml/ min - pomarańczowa

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje zapisy OPZ.

Pytanie 5, dot. części nr 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 27, Koreczków Luer-Lock do kaniul oraz combi z trzpieniem wystającym, co zapobiega kontaminacji. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Zestaw 62

Pytanie 1, dot. części nr 157, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kleszcze koagulacyjne do zabiegów ESD o szerokości rozwarcia 7mm i średnicy zewnętrznej 2.3mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 63

Pytanie 1, dot. części nr 50

Prosimy o odstąpienie od wymogu "Czujnik poprawnie zidentyfikowany przez pulsoksymetry pracujące w technologii Nellcor Oximax" ponieważ parametr ten spełnia tylko jeden wykonawca a funkcjonalność sprowadza się do wyświetlania nazwy czujnika na ekranie monitora.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy OPZ.

Pytanie 2, dot. części nr 50, poz. 3

Poz. 3 prosimy o dopuszczenie zakresu wagowego 1-20 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 129

Prosimy o dopuszczenie rozmiarów 21-27 cm, 26-35,5 cm, 35-45 cm i drenów o dł. 20 cm w przypadku spełniania pozostałych wymogów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 132

Prosimy o doprecyzowanie: czy czujniki mają być wpinane:

- bezpośrednio do kardiomonitora - jeśli tak to prosimy o wskazanie typu złącza
- czy do kabla przedłużającego - jeśli tak to prosimy o dopuszczenie dł. 0,75 m i określenie rodzaju złącza - mini jack czy dual pin molex.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje zapisy OPZ.

Pytanie 5, dot. części nr 203, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie dostępnych dł. 16,5 cm, 18 cm, 19,5 cm, 22 i 24 cm i końcówek igła, 0,5 mm; 1,0 mm, 2,0 mm – do wyboru z katalogu, w przypadku spełniania pozostałych wymogów

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części nr 203, poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, jaki kabel stosuje Zamawiający do aparatu Emed Spectrum?

Złącze SDS (6 pin) czy złącze 2 pin 28,5 mm ?

Jeśli SDS to prosimy o odstąpienie od wymogu oferowania tego kabla, ponieważ może go zaoferować tylko jeden wykonawca.

Odpowiedź: Złącze 2 pin.



Pytanie 7, dot. części nr 217, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie koców o wymiarach 195x100 cm pakowanych w opakowaniach a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na 132 op. a'10 szt. (1320 szt.), w przypadku spełniania pozostałych wymogów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części nr 217, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie koców o wymiarach 122x100 cm i prosimy o odstąpienie od wymogu 2 klap pod barki oraz 4 poprzecznych perforacji dzielących koldrę na 6 miejsc dostępu, ponieważ z opisu wynika, że chodzi koce "do ogrzewania dolnej części pacjenta"

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 64

Pytanie 1, dot. części nr 56, poz. 1

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta zestawy doprowadzające wodę do inkubatora, pakowane są indywidualnie w opakowania zbiorcze po 20 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dostaw w opakowaniach zbiorczych. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. wzoru umowy §6 ust 10, część nr 56,125,148

Czy w ramach pakietu nr 56, 125, 148 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości wskazanej w § 1 ust. 4?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Zestaw 65

Pytanie 1, dot. części nr 90, poz. 7,8

Prosimy o wyjaśnienie, co zamawiający miał na myśli, używając sformułowania „typ C0”.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Pytanie 2, dot. części nr 139

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Igła do cystoskopowego podawania botoksu/skleroterapii:

- Elastyczny przewód o śr. 6Ch oraz dł. 66cm,
- Igła o szlifie ściętym pod kątem 15° o dł. 4mm i śr. 22G,
- Mechanizm wysuwania igły typu długopisowego z portem Luer-lock.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 66

Pytanie 1, dot. części nr 33, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„System do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca

Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny lub biologicznie czysty
Silikonowy rękaw o dł. 160 cm +/- 10 cm zawierający substancję neutralizującą nieprzyjemne zapachy lub bez substancji neutralizującej nieprzyjemne zapachy. Zamawiający dopuszcza materiał Permalene.
Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący. Zamawiający dopuszcza brak kieszonki na palec wiodący przy zastosowaniu kształtu i budowie balona uszczelniająco-stabilizującego umożliwiające precyzyjne i dokładne umieszczenia balonika w odbycie pacjenta bez potrzeby zastosowania kieszonki.
Port do wypełniania balonika retencyjnego
Port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków z kłamrą blokującą odpływ po podazy,
Dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną.
W zestawie min. 1 worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną i filtrem węglowym lub filtrem dezodoryzującym o wysokiej absorpcji zapachu o poj.1000-1500 ml. Zamawiający dopuszcza biologiczny eliminator zapachów dołączony osobno
system posiada badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania systemu do 29 dni lub raport producenta potwierdzającego bezpieczeństwo stosowania zestawu do 29 dni.

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, składający się z silikonowego cewnika powlekanego obustronnie polimerem dla zmniejszenia tarcia powierzchniowego, łatwego przepływu i redukcji przenoszenia zapachów z niskociśnieniowym pierścieniem uszczelniającym. Pierścień uszczelniający posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji. Cewnik o długości min. 170 cm, posiadający znacznik pozycyjny w postaci czarnej kreski, niebieski marker lokalizacji pierścienia uszczelniającego w RTG, port do wypełniania pierścienia uszczelniającego w kolorze białym, port irygacyjny w kolorze niebieskim oraz port do pobierania próbek stolca z zastawką i zatyczką. Port do wypełniania pierścienia uszczelniającego z wbudowanym zaworem redukcji pojemności wody do max. 45 ml. Podstawa montażowa do worka z plastikowym paskiem do jego podwieszenia na ramie łóżka oraz centralnie umieszczoną rurką obrotową. Worek zbiorczy o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości. Wkładka żelująca w worku zbiorczym będąca połączeniem papieru celulozowego i super-chłonnego granulatu poliakrylanu sodu. W zestawie: 3 worki zbiorcze o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, 3 dodatkowe zaślepki zabezpieczające przed wydostaniem się zawartości i/lub zapachu przy zmianie worka, strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny na cewnik, zestaw 5 samoprzylepnych etykiet do opisu produktu wg potrzeb użytkownika, instrukcja obsługi w języku



polskim. System jednorazowego użytku nie zawierający lateksu z możliwością stosowania przez 29 dni.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 33, poz. 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 2

Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny lub biologicznie czysty
Pojemność 1000-1500 ml
Nieprzezroczyste z podglądem
Skalowane maksymalnie co 100 ml lub mniej.
Filtr węglowy o wysokiej absorpcji zapachu i możliwości filtrowania gazów
Zastawka antyzwrotna zabezpieczająca przed wylaniem zawartości

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Worki zbiorcze o pojemności 1500ml do systemu kontrolowanej zbiórki stolca. Worki posiadające super chłonną wkładkę żelującą zawartość, filtr z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości. Worki jednostronnie przezroczyste z zabezpieczeniem przed wylaniem zawartości. W opakowaniu 10 szt.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 33, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„System do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca



Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny lub biologicznie czysty
Silikonowy rękaw o dł. 160 cm +/- 10 cm zawierający substancję neutralizującą nieprzyjemne zapachy lub bez substancji neutralizującej nieprzyjemne zapachy. Zamawiający dopuszcza materiał Permalene.
Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący. Zamawiający dopuszcza brak kieszonki na palec wiodący przy zastosowaniu kształtu i budowie balona uszczelniająco-stabilizującego umożliwiającego precyzyjne i dokładne umieszczenia balonika w odbycie pacjenta bez potrzeby zastosowania kieszonki.
Port do wypełniania balonika retencyjnego
Port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków z kłamrą blokującą odpływ po podaży,
Dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną.
W zestawie min. 1 worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną i filtrem węglowym lub filtrem dezodoryzującym o wysokiej absorpcji zapachu o poj. 1000-1500 ml. Zamawiający dopuszcza biologiczny eliminator zapachów dołączony osobno
system posiada badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania systemu do 29 dni lub raport producenta potwierdzającego bezpieczeństwo stosowania zestawu do 29 dni.

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„System do kontrolowanej zbiórki stolca składający się z elastycznego, silikonowego cewnika powlekanego obustronnie polimerem z niskociśnieniowym, pierścieniem uszczelniającym, z portem do wypełnienia pierścienia w kolorze białym, portem irygacyjnym w kolorze niebieskim oraz portem do pobierania próbek z zastawką i zatyczką. Cewnik o długości min. 170 cm, posiadający niebieski znacznik lokalizacji pierścienia uszczelniającego w RTG, znacznik pozycyjny cewnika w postaci grubej, czarnej kreski. Podstawa montażowa worka z plastikowym paskiem do powieszenia przy łóżku pacjenta oraz centralnie umieszczoną rurką obrotową. Worek zbiorczy o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości. Wkładka żelująca w worku zbiorczym będąca połączeniem papieru celulozowego i super-chłonnego granulatu poliakrylanu sodu. W opakowaniu zbiorczym: strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny, 3 worki o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz wewnętrzną zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, zestaw 5 samoprzylepnych etykiet do opisu produktu wg potrzeb użytkownika. Produkt jednorazowego użytku z możliwością stosowania przez 29 dni, bez zawartości lateksu, instrukcja obsługi w języku polskim. ”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 33, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu:

"Port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków z kłamrą blokującą odpływ po podaży,"

W ramach produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Występowanie portu irygacyjnego.”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis OPZ.



Pytanie 5, dot. części nr 45, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

1	Dren Redona
Wymagania bezwzględne Zamawiającego do poz. 1	
	Wyrób medyczny jednorazowy
	Pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie
	Sterylny
	Rozmiar : CH6 - CH18, co 2 tj. CH6, CH8, CH10, CH12, CH14, CH16, CH18 do wyboru Zamawiającego
	Długość: 70 cm - 80 cm
	Krzyżowa perforacja na długości 14-15 cm
	Pasek kontrastujący w rtg na całej długości

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Dren Redona z igłą prowadzącą. Rozmiary CH 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18. Długość drenu 50cm dla rozmiarów CH6, CH8, CH16, CH18 ; długość 80cm dla rozmiarów CH10, CH12, CH14. Perforacje na odcinku 15cm. Linia RTG na całej długości, bez zawartości lateksu i ftalanów. Produkt sterylny. Opakowanie folia-papier, zawierające etykietę z nr serii, nr katalogowym.”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 67

Pytanie 1, dot. części nr 160, poz. 1

W związku z ogłoszonym postępowaniem prosimy Zamawiającego o jednoznaczne wskazanie jakich pojemników oczekuje – jednorazowego czy wielorazowego użytku? W nazwie i opisie pojawiają się wykluczające stwierdzenia: jednorazowe i wielorazowe.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje zapisy OPZ (wielorazowe).

Pytanie 2, dot. części nr 160, poz. 1

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści pojemniki na odessaną treść niesterylne. Informujemy, że dzięki zastosowaniu w ssakach Accuvac zaworów antyprzelewowych nie ma ryzyka przedostania się odessanej treści wstecznie z pojemnika w stronę pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis OPZ.

Pytanie 3, dot. części nr 160, poz. 1

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści pojemniki na odessaną treść pakowane zbiorczo lub indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje indywidualnego opakowania dla każdej sztuki, dopuszcza zaoferowanie produktu w dodatkowym opakowaniu zbiorczym.



Pytanie 4, dot. części nr 160, poz. 2

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści pojemniki na odessaną treść niesterylne. Informujemy, że w przypadku pracy ssaka istnieje przepływ tylko i wyłącznie jednokierunkowy od pacjenta do zbiornika na odessaną treść, nie ma zatem potrzeby ochrony pacjenta przed drobnoustrojami. Same filtry stosowane w ssakach Accuvac stanowią ochronę samego urządzenia, a nie pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis OPZ.

Pytanie 5, dot. części nr 160, poz. 2

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści filtry pakowane zbiorczo lub indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje indywidualnego opakowania dla każdej sztuki, dopuszcza zaferowanie produktu w dodatkowym opakowaniu zbiorczym.

Pytanie 6, dot. części nr 160, poz. 2

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści filtry wielorazowego użytku z możliwością sterylizacji? Informujemy, że nic nie stoi na przeszkodzie aby takie filtry były używane tylko raz i traktowane jak jednorazowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 68

Pytanie 1, dot. części nr 159

Prosimy o wykreślenie niniejszego pakietu z postępowania, gdyż taka budowa pakietu stawia jedną tylko firmę w pozycji uprzywilejowanej i uniemożliwia innym wykonawcom specjalizującym się w filtrach oddechowych na złożenie oferty. Nadmieniamy, iż ilości w przetargu są duże, a brak umożliwienia konkurencyjności spowoduje brak możliwości złożenia ofert być może z korzystniejszą ceną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Celem zamówienia publicznego jest zakup produktów, które spełniają potrzeby Zamawiającego.

Pytanie 2, dot. części nr 159, poz. 4-5 lub 4-8

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 159, poz. 4-5 lub 4-8, celem umożliwienia złożenia ofert konkurencyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3, dot. części nr 159, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z zastawką przesuwną umożliwiającą oddzielenie cewnika od łącznika i przeprowadzenie bronchofiberoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 159, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez funkcji przeprowadzenia bronchofiberoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 5, dot. części nr 159, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z dodatkowym adapterem do wykonania bronchoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części nr 159, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej dł. 54 cm?
Oferowana długość jest standardowa, używana przez większość światowych liderów i w żaden sposób nie ogranicza zakresu, funkcjonalności, jakości czy komfortu wykonywanych procedur medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części nr 159, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Zamknięty system do odsysania z rurki tracheostomijnej dł. 30,5 cm?
Oferowana długość jest standardowa, używana przez większość światowych liderów i w żaden sposób nie ogranicza zakresu, funkcjonalności, jakości czy komfortu wykonywanych procedur medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części nr 159, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez funkcji przeprowadzenia bronchofiberoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9, dot. części nr 159, poz. 6,7,8 – przedłużacze martwa przestrzeń

Prosimy o zweryfikowanie czy nie zaistniała pomyłka i czy opis w Wymaganiach bezwzględnych Zamawiającego dotyczy przedłużaczy martwa przestrzeń?

Poz. 6

3	Mocowanie cewnika wewnętrzna objętość (ml) 20 ml
4	Długość mocowania cewnika z łącznikiem (cm) 13.0 +/- 1.3
5	Średnica mocowania cewnika wewnętrzna (mm)14.5

Poz. 7

4	Mocowanie cewnika wewnętrzna objętość (ml) 30 ml
5	Długość mocowania cewnika z łącznikiem (cm) 18.0 +/-1.8
6	Średnica mocowania cewnika wewnętrzna (mm)14.5

Poz. 8

4	Mocowanie cewnika wewnętrzna objętość (ml) 30 ml
5	Długość mocowania cewnika z łącznikiem (cm) 18.0 +/-1.8
6	Średnica mocowania cewnika wewnętrzna (mm)14.5

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. OPZ bez zmian.



Zestaw 69

Pytanie 1, dot. części nr 198, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie czepków o gramaturze 13 g/ /m² o pozostałych parametrach zgodnych z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 70

Pytanie 1, dot. części nr 16

Czy na zasadzie równoważności Zamawiający dopuści igły bezpieczne z atraumatycznym szlifem łyżeczkowym, będącym odpowiednikiem igieł Hubera?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 16

Czy Zamawiający dopuści igły o następujących długościach:

-Rozmiar 20Gx 24mm

-Rozmiar 22Gx 24mm

-Rozmiar 19Gx 24mm

Pozostałe rozmiary bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 16

Czy na zasadzie równoważności Zamawiający dopuści igły z drenem zakończonym portem bezigłowym, nie wymagającym stosowania koreczków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części nr 16

Czy Zamawiający dopuści igły bez możliwości obsługi jedną ręką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części nr 22

Z uwagi na zmiany produktowe związane z rozwojem technologicznym, czy Zamawiający dopuści zestawy infuzyjne posiadające porty bezigłowe K-Zero, które zastąpiły dotychczasowe porty K-Nect?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 71

Pytanie 1, dot. części nr 196

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożenia do artroskopii barku, spełniającej definicje MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów



zabiegowych zgodne z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

Zaoferowany zestaw zawiera:

- (pkt. 10) Serweta o wymiarach 170cm x 245cm ma wycięcie „U” z taśmą lepłą o wymiarze 15 x 47 cm;
- (pkt. 17) Fartuchy chirurgiczne wzmocnione w rękawach oraz na przodzie fartucha (wzmocnienie kończy się ok. 15 cm przed dolnym brzegiem fartucha), wykonane z włókniny SMS o gramaturze 40 g/m² w części podstawowej fartucha i dodatkowa warstwa 42 g/m² w części wzmocnionej (przód, rękawy). Zapięcie w ok. karku na jednoczęściową taśmę wielokrotnego użycia, umożliwiającą zapięcie w dowolnym miejscu i ułatwiające dopasowanie fartucha.
- (pkt. 20) Osłona foliowa z wycięciem "U" ze sztywnikiem do zbierania płynu z kranikiem do odprowadzenia płynu, zintegrowana jest z serwetą z poz. 10..

Pozostałe parametry i skład zestawu bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części nr 198

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepka okrągłego z gumką, wykonanego z włókniny o gramaturze 14g/m², o średnica czepka po rozciągnięciu ok. 51 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 220

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania igły kulkowej do irygacji ran wykonanej ze stali nierdzewnej z nieurazową końcówką zakończoną kulką / oliwką. Piasta igły wykonana jest z poliwęglanu. Jest przezroczysta, umożliwiając obserwowanie przepływu stosowanej do irygacji cieczy i posiada zamek Luer-Lock, który pasuje do każdego wyrobu z wsuwaną końcówką typu Luer-Lock. Każda igła pakowana w opakowanie wykonane w kształcie sztywnej rynienki z marginesem ułatwiającym bezpieczne, jałowe otwarcie.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Zestaw 72

Pytanie 1, dot. części nr 46, poz. 1,2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający pisząc kanka półsztywna oczekuje kanki którą można kształtować przez użytkownika celem dopasowania wygięcia do konkretnego pola operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.



Pytanie 2, dot. części nr 46, poz. 4,5

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający pisząc końcówki lejek-stożek do podłączenia systemu odsysania z cewnikami oczekują drenów z rozszerzoną końcówką bez konektora.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 3, dot. części nr 82

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w SWZ defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Pytanie 4, dot. części nr 133, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w SIWZ defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Pytanie 5, dot. części nr 133, poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dzieci, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 51cm² (102cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w SIWZ defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ.

Zestaw 73

Pytanie 1, dot. części 8 parametr 7

Czy Zamawiający jako „podpórka tłoka” rozumie „podpórkę palców”?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2, dot. części 8 parametr 1d

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części 8 parametr 1d

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części 8, pozycja 1a

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o długości podpórki 2,4mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 5, dot. części 8 pozycja 1c

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

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 6, dot. części 8 parametr 1a - 1d

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z 10% rozszerzeniem pojemności nominalnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. części 9, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z dołączoną igłą 0,4 x 13mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9, dot. części 11, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z dołączoną igłą 0,4 x 13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wymagany jest płaski tłok.

Pytanie 10, dot. części 11, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z dołączoną igłą 0,45 x 13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wymagany jest płaski tłok.

Pytanie 11, dot. części 12, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły pena wyłącznie w rozmiarze 0,30 x 8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12, dot. części 12, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły pena w rozmiarze 0,25 x 6 mm i 0,30 x 8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13, dot. części 12, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igły do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków tępe, ścięte pod kątem 40 st.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14, dot. części 15, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje koreczka z filtrem hydrofobowym na końcu drenu, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15, dot. części 15, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do ośrodkowego pomiaru ciśnienia żylnego składający się z osobno pakowanego przyrządu do infuzji oraz zestawu do ośrodkowego monitorowania ciśnienia żylnego zawierającego skalę w formie rurki manometru zakończonej filtrem hydrofobowym, z podziałką w



zakresie -3 do +36 cmH₂O oraz umieszczoną wewnątrz czerwoną kulką. Skala połączona ze standardowym kranikiem trójdrożnym z drenem o długości 105cm zabezpieczonym koreczkiem i wyposażonym w dodatkowy port do podawania leków. W zestawie uchwyt do zamocowania skali na stojaku wyposażony w czerwony ramię do ustalenia poziomu "0" oraz dodatkowa gumka mocująca.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16, dot. części 15, poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje dwukanałowego, ostrego kolca biorczego ściętego czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 17, dot. części 15, poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje wyłącznie nazwy producenta na przyrządzie?

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ Zamawiający wymaga nazwy producenta lub dystrybutora na przyrządzie. Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga oznaczenia dodatkowymi informacjami na przyrządzie.

Pytanie 18, dot. części 15, poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje dodatkowych skrzydełek dociskowych?

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ Zamawiający dopuszcza produkty ze skrzydełkami dociskowymi i bez.

Pytanie 19, dot. części 15, poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje koreczka z filtrem hydrofobowym na końcu drenu, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpieczy przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20, dot. części 17, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 17 pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21, dot. części 18, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania leków światłoczułych z komorą kroplową wykonaną z PCV, z drenem o długości 150cm, z igłowym portem do podawania leków, port do iniekcji na wysokości około 30 cm od miejsca połączenia z wkłuciem pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22, dot. części 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koreczek do kaniul luer-lock z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla wymaganie co do wysokości trzpienia.

Pytanie 23, dot. części 31, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24, dot. części 31, poz. 2

Czy Zamawiający wycenę za op. a'10 z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25, dot. części 31, poz. 3

Czy Zamawiający wycenę za op. a'100 z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26, dot. części 33, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz sażetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

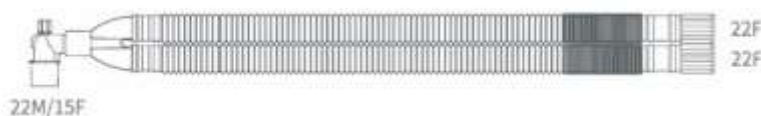
Pytanie 27, dot. części 33, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wariant z filtrem.

Pytanie 28, dot. części 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP z dodatkową rurą o długości po rozciągnięciu 160cm, z trójnikiem Y oraz z kolankiem zawierający port z zatyczką

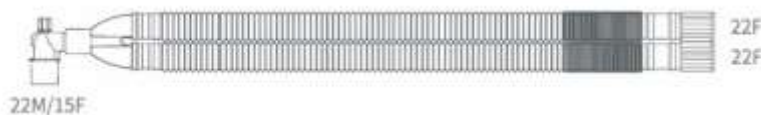


?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych wymagań.

Pytanie 29, dot. części 37, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP z dodatkową rurą o długości po rozciągnięciu 100cm, z trójnikiem Y oraz z kolankiem zawierający port z zatyczką

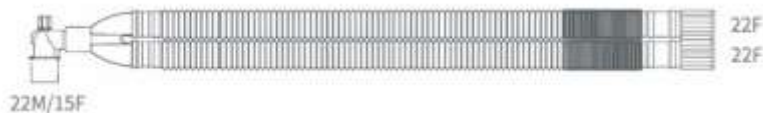


?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30, dot. części 37, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP, z dwiema rurami o długości 160cm po rozciągnięciu, dodatkową rurą o długości po rozciągnięciu 100cm, z trójnikiem Y oraz z kolankiem zawierający port z zatyczką



?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

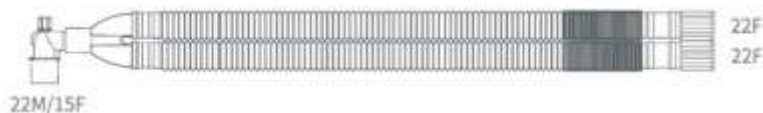
Pytanie 31, dot. części 38, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści niesterylne linie monitorujące do próbkowania gazów?

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ Zamawiający dopuszcza również mikrobiologicznie czyste.

Pytanie 32, dot. części 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o złączach 22F



?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33, dot. części 43, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści butelkę Redon z skalą co 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34, dot. części 44, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pakowanie indywidualnie podwójnie: folia/papier i folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35, dot. części 44, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pakowanie indywidualnie podwójnie: folia/papier i folia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36, dot. części 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pakowanie indywidualnie podwójnie: folia/papier i folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37, dot. części 46, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kanwę sztywną Yankauer, pakowaną podwójnie: folia, folia/papier?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38, dot. części 46, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kanwę sztywną Yankauer, pakowaną podwójnie: folia, folia/papier?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39, dot. części 46, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kankę sztywną Poole?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 40, dot. części 46, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dren łączący o śr. Wew. 5,60 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41, dot. części 48, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheostomijnych niesterylne, dwuczęściowe: na każdej części występują paski mocujące z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiającym zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurki tracheostomijne, krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42, dot. części 51, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z ustnikiem wykonany z nietoksycznych materiałów, w tym z PCV, z nebulizatorem o pojemności 6ml, skalowany co 1ml, wielkość rozpylanych cząsteczek 3,91 µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43, dot. części 99, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG w rozmiarze 3,6 x 4,8 cm, oraz z czasem utrzymania min. 24h?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44, dot. części 113, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne proste z włosiem o długości około 5-7 mm (+/- 0,5 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45, dot. części 113, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną typu wachlarzyk wykonaną z LDPE (włosie) i polipropylenu (uchwyt)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46, dot. części 113, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną typu wachlarzyk o długości włosia 14mm / 26 mm (+/- 0,5 mm), szerokości włosia 6mm, średnicy trzpienia 4,5mm oraz o długości całkowitej 205mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47, dot. części 118, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarze 16Fr?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Sonda przeznaczona jest dla dzieci i Zamawiającemu zależy na jak najmniejszej średnicy.



Pytanie 48, dot. części 143, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya obustronnie lateksowe, z możliwością utrzymania do 14dni, o pojemności balonu dla rozmiaru CH6 – 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49, dot. części 143, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya 100% silikon, o pojemności balonu dla rozmiaru CH6 – 3ml?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 50, dot. części 143, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya obustronnie lateksowe o pojemności balonu 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51, dot. części 143, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya 100% o pojemności balonu 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 52, dot. części 143, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya 100% o pojemności balonu 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53, dot. części 156, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe bez zabezpieczenia rurki przed zagryzieniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54, dot. części 172, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe, nie silikonowany, pakowany zwinięty o długości 105 cm niezależnie od rozmiaru, ze znacznikami głębokości na 50, 60, 70 cm od końca dystalnego oraz z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na łączniku oraz liczbowo na drenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55, dot. części 178, poz. 1 i 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wyłącznie w wersji bez przewodnicy? Przewodnica występuje wyłącznie w przypadku małych rozmiarów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56, dot. części 189, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści anoskop uniwersalny 18mm / 5,6 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57, dot. części 189, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści anoskop uniwersalny 23mm / 8,8 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58, dot. części 191, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie pakowane w twardej blister (PVC + lakierowany papier), 0,9 x 25 mm i 1,1 x 32 mm?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59, dot. części 191, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60, dot. części 197, poz. 1 składowa 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę 45cm x 45cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 6cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61, dot. części 197, poz. 1 składowa 6

Czy Zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny w rozmiarze 31mm x 72mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62, dot. części 198, poz. 1 składowa 5

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy ok 53cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63, dot. części 199, poz. 1 składowa 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę dwuwarstwowa do operacji ginekologicznych o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny bez wzmocnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64, dot. części 199, poz. 1 składowa 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę samoprzylepna o wymiarach 180cm/240cm x 215cm z otworem w kształcie trapezu o podstawach 22,5cm i 32cm i wysokości 22,5cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z osłonami na kończyny oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65, dot. części 199, poz. 1 składowa 10

Czy Zamawiający dopuści taśmę rzep 2cm x 22cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66, dot. części 199, poz. 1 składowa 11

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody 14cm x 250cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67, dot. części 199, poz. 1 składowa 13

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania pola operacyjnego (dł. 210cm, CH24, lejek-lejek)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 68, dot. części 199, poz. 1 składowa 14

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90cm x 75cm z przylepcem 80x5cmwykoanana z materiału PP (30g/m²) + PE (30g/m²) odporność na przenikanie cieczy 196cm H₂O, odporności na rozrywanie na sucho/mokro wynoszącą 110/100 kPa?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69, dot. części 200 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XXXL o długości 170cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70, dot. części 200 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch ze wzmocnionymi wstawkami z przodu i na rękawach posiadające tą samą gramaturę min. 40 g/m²?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 71, dot. części 200 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o ogólnej odporności na przenikanie cieczy 102 H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72, dot. części 200 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o ogólnym parametrze pylenia w części krytycznej 2,6log₁₀, część mniej krytyczna 2,4log₁₀?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 73, dot. części 204

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74, dot. części 204

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'1szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75, dot. części 206, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 210cm, o średnicy wewnętrznej 5,60mm oraz średnicy zewnętrznej 8,00mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 74

Pytanie 1, dot. wzoru umowy §7 ust 6 (sprzedaż + dzierżawa)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary z wysokości 20 % do 0,5% miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 1,

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.



Pytanie 2, dot. wzoru umowy §6 ust 17 (sprzedaż + dzierżawa)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy sprzętu z 5 dni roboczych do 12 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3, dot. wzoru umowy §7 ust 8 (sprzedaż + dzierżawa)

Czy Zamawiający odstąpi od naliczania kary umownej za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 17 w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4, dot. wzoru umowy §7 ust 8 (sprzedaż + dzierżawa)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary z wysokości 5 % do 0,5% miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 17?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 5, dot. wzoru umowy §7 ust 13 (sprzedaż + dzierżawa)

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych wskazanych w ust 1-3 z 70% do 30% wartości wskazanej w § 1 ust.4 (wartości szacunkowej umowy).

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 6, dot. wzoru umowy §7 ust 14 (sprzedaż + dzierżawa)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 50% do 30% wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy).

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 7, dot. załącznika nr 1 do SWZ, część nr 101, poz. 5

Czy zamawiający dopuści dreny do ewakuacji dymu / gazów z pola operacyjnego, ponieważ insuflator UHI 4 nie służy do ewakuacji płynów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części 77

Czy zamawiający w pakiecie 77 wymaga również dzierżawy generatora współpracującego z narzędziem z poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 9, dot. części 101

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownych wskazanych w ust. 1 - 3 z 50% do 30% wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy)?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Zestaw 75

Pytanie 1, dot. części 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kaniuli dożylniej bez portu bocznego z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji



(18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę ,z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, widoczna w rtg, sterylna jednorazowego użytku, na opakowaniu informacje w języku polskim lub angielskim, w rozmiarach: 24G, 22G, 20G, 18G, 16G, do 14G kodowany kolorem do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części 8, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawkę poj. 2ml bez zwężenia obwodu tłoka - z tłokiem prostym na całej jego długości gwarantującym wygodny, pewny chwyt przez personel medyczny, spełniających pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części 9, poz. 1,2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań co do kąta ścięcia końcówki.

Pytanie 4, dot. części 9, poz. 1,2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5, dot. części 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 0,5 x 16 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części 15, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do transfuzji krwi i preparatów krwi z komorą kroplową bez zawartości PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7, dot. części 15, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do płynów infuzyjnych z możliwością dokonywania pomiaru OCZ z filtrem 15 µm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części 15, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu infuzyjnego i z komorą kroplową bez zawartości PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 9, dot. części 15, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu infuzyjnego z przezroczystą komorą kroplową o długości min. 6 cm w części przezroczystej

Odpowiedź: Długość minimum 6 cm dotyczy części przezroczystej.

Pytanie 10, dot. części 15, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc zestaw infuzyjny "Nie zawiera ftalanów (informacja nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) ma na myśli piktogram potwierdzający brak ftalanów DEHP, DBP, BBP fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Piktogram spełnia wymagania.

Pytanie 11, dot. części 15, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc " w pełni bezpieczny zacisk rolkowy" ma na myśli zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę i zacisk na dren jako poz. 1.

Odpowiedź: Nie, przez „w pełni bezpieczny zacisk rolkowy” Zamawiający rozumie zacisk pozwalający na szczelne zamknięcie, nie przeciekający i nie ulegający samoistnemu otwarciu.

Pytanie 12, dot. części 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do podawania leków światłoczułych z komorą kroplową bez PCV, wykonaną z elastycznego polimeru innego niż PP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13, dot. części 19, poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy znajdowało się oznaczenie "VOL".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 14, dot. części 21, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przenośnego jałowo systemu infuzyjnego z zabezpieczeniem na drenie przed przetoczeniem pęcherzyków powietrza i cząstek stałych obejmujący całą drogę podaży. Podaż w bezpiecznym dla pacjenta i personelu mikrobiologicznie zamkniętym systemie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15, dot. części 21, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przenośnego jałowo systemu infuzyjnego z zabezpieczeniem na drenie przed przetoczeniem pęcherzyków powietrza i cząstek stałych obejmujący całą drogę podaży. Nominalny czas pracy 27h. Podaż w bezpiecznym dla pacjenta i personelu mikrobiologicznie zamkniętym systemie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16, dot. części 21, poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dla bezpieczeństwa pacjenta obudowa i dren mają chronić leki światłoczułe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 17, dot. części 28, poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ramp ze zintegrowanym fabrycznie, nieodłączalnym drenem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18, dot. części 215

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowany zestaw ma umożliwiać manometryczny pomiar IAP bez konieczności stosowania dodatkowych urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 19, dot. części 215

Czy ze względu na wyższą, potwierdzoną badaniami, skuteczność w zapobieganiu infekcjom wstępującym układu moczowego Zamawiający oczekuje systemu do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową montowaną nad workiem zbiorczym (top-mounted)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20, dot. części 215

Prosimy o doprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek moczu ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 76

Pytanie 1, dot. części 142

Jako Wykonawca realizujemy zamówienia niezwłocznie, około 95% wszystkich zamówień zrealizowanych na rzecz Zamawiającego przez Wykonawcę docierało w terminie 1-2 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia. Jednakże oferowane przez Wykonawcę instrumenty i akcesoria są produkowane przez amerykańskiego producenta, w związku z powyższym czasami zdarza się, że łańcuch dostaw jest wydłużony i dociera do Wykonawcy z opóźnieniem, które może przełożyć się na zwiększenie czasu realizacji zamówienia do Zamawiającego. Pytaniem numer 1, Wykonawca prosi o uwzględnienie takiej sytuacji i wydłużenie czasu na realizację zamówienia do 7 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia. Jednocześnie jako Wykonawca zobowiązujemy się do każdorazowego, niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o zaistniałych przeszkodach, które mogłyby wpłynąć na wydłużenie czasu dostawy oraz do niezwłocznego realizowania każdego zamówienia na rzecz Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. § 1, ust. 5 projektu umowy dla części 142

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o zwiększenie minimalnego poziomu szacunkowej realizacji umowy do 70% wartości zawartej w §1, ust. 5 - D10.251.14.F.2025 PROJEKT UMOWY NR -...PN-ADWM.2025 (sprzedaż) na 12 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 3, dot. § 3 projektu umowy dla części 142

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dołączenie do powyższego paragrafu, standardowych zapisów dot. Gwarancji i Reklamacji oferowanych narzędzi i akcesoriów co pozwoli Wykonawcy na złożenie stosownej oferty:

„W przypadku narzędzi robotycznych wielorazowego i jednorazowego użytku, których usterka nastąpiła w trakcie zabiegu operacyjnego z ich wykorzystaniem, lub w czasie reprocessingu i w przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji w celu określenia przyczyn niniejszej usterki uszkodzonego narzędzia zastosowanie ma następująca procedura producenta narzędzi robotycznych:

- Producent narzędzi chirurgii robotycznej określa przyczynę uszkodzenia mechanicznego na podstawie badań technicznych przeprowadzonych w specjalistycznym laboratorium producenta i na jej podstawie rozpatruje reklamacje,

- w przypadku pozytywnie rozpatrzonej przez producenta reklamacji - wystawia on notę uznaniową na poczet zamówienia kolejnego narzędzia robotycznego wielorazowego lub jednorazowego użytku (tożsamego z reklamowanym) lub odsyła do reklamującego nowe narzędzie robotyczne jednorazowego lub wielorazowego użytku (wielorazowego użytku z liczbą użycí powiększoną o 1)

- proces rozpatrywania reklamacji przez producenta to około 80 dni od daty zgłoszenia do producenta (i protokolarnego przekazania przez Zamawiającego reklamowanego narzędzia).

- zgłoszenie uszkodzenia narzędzia robotycznego przez Zamawiającego do Wykonawcy, które nastąpiło w trakcie zabiegu operacyjnego bądź zostało ujawnione przez personel medyczny, lub przedstawiciela centralnej Sterylizatorni - w trakcie przygotowania narzędzia do użytku - następuje niezwłocznie od momentu powzięcia przez Zamawiającego wiedzy o uszkodzeniu,

- na podstawie dokonanego przez Zamawiającego zgłoszenia uszkodzenia narzędzia robotycznego - Wykonawca sporządza protokół zgłoszenia reklamacji do Producenta,

- Zamawiający przekazuje Wykonawcy reklamowane narzędzie robotyczne, które zostaje niezwłocznie dostarczone do Producenta w celu ustalenia przyczyn zaistniałego uszkodzenia oraz rozpatrzenia reklamacji.

Narzędzia jednorazowego użytku posiadają okres gwarancji od momentu dostawy do Zamawiającego lub ilość „użyć, podpalen, zamknąć, klipsnąć” charakterystyczną dla narzędzia w okresie 1 roku od daty dostawy do Zamawiającego. Warunkiem rozpatrzenia reklamacji jest dostarczenie do producenta reklamowanego narzędzia w oryginalnym opakowaniu.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4, dot. części 142

W pytaniu numer 3 Wykonawca zawarł szczegółowe informacje na temat dokonywania Reklamacji instrumentów. Zbierając i analizując informacje dotyczące zgłaszanych reklamacji, Wykonawca wskazuje, że obecnie czas rozpatrywania reklamacji został wydłużony do około 80 dni. Mając na uwadze informacje zawarte w zdaniach poprzedzających, termin na rozpatrzenie reklamacji wynoszący do 5 dni od daty jego przesłania przez Zamawiającego do Wykonawcy, jest dla zadającego pytanie niemożliwy do wykonania. Wykonawcy zależy na utrzymaniu partnerskich relacji z Zamawiającym. Fundamentem takich relacji jest przejrzystość działań, gwarantująca stronom poczucie bezpieczeństwa. Składając ofertę, w której Wykonawca deklarowałby termin na rozpatrzenie reklamacji wynoszący 5 dni wprowadzilibyśmy Zamawiającego w błąd. W związku z powyższym zwracamy się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmian w §3, ust. 7 - D10.251.14.F.2025 PROJEKT UMOWY NR -...PN-ADWM.2025 (sprzedaż) na 12 miesięcy - DLA PAKIETU 142 i zwiększenie terminu na rozpatrzenie reklamacji do 80 dni od daty zgłoszenia do producenta (i protokolarnego przekazania przez Zamawiającego reklamowanego narzędzia). Jako Wykonawca w związku z czasem rozpatrywania reklamacji, zobowiązujemy się do wypożyczenia narzędzi zastępczych na czas rozpatrywania reklamacji w przypadku zagrożenia



wykonania planowych procedur medycznych przez Zamawiającego. Narzędzie zastępcze dostarczone do Zamawiającego będzie fabrycznie nowe (posiadało pełną pulę żyć w przypadku narzędzi jednorazowych i wielorazowych) i zostanie jego własnością po rozpatrzeniu reklamacji. W przypadku nieuznania przez producenta reklamacji Wykonawca ma pełne prawo wystawić Zamawiającemu fakturę sprzedaży wypożyczonego narzędzia, natomiast w przypadku uznania reklamacji Wykonawca wystawi fakturę częściową obejmującą dodatkowo otrzymane użycia nowego narzędzia względem reklamowanego narzędzia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że na czas reklamacji Wykonawca dostarczy narzędzie zastępcze.

Pytanie 5, dot. części 142

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmian w §6, ust. 10 - D10.251.14.F.2025 PROJEKT UMOWY NR -...PN-ADWM.2025 (sprzedaż) na 12 miesięcy – DLA PAKIETU 142, tak aby Wykonawca ponosił odpowiedzialność za przedmiot uchybienia. Pozostawienie zapisu w obecnej formie może powodować, że w przypadku braku realizacji pełnego zamówienia, Wykonawca będzie zobowiązany do zapłaty kary umownej za całość częściowego zamówienia, a nie jedynie za przedmiot uchybienia. W związku z powyższym wnosimy o dokonanie zmian w §6, ust. 10 - D10.251.14.F.2025 PROJEKT UMOWY NR -...PN-ADWM.2025 (sprzedaż) na 12 miesięcy – DLA PAKIETU 142 na:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto przedmiotu uchybienia za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1.”

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 6, dot. części 142

Zważywszy na fakt, że kary umowne mają być dla Wykonawcy przestrożą do przestrzegania umowy i terminów w niej zawartych, a nie blokadą, która uniemożliwiałaby Wykonawcy złożenie wiążącej umowy zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmniejszenia kary umownej, o której mowa w §6, ust. 2 - D10.251.14.F.2025 PROJEKT UMOWY NR -...PN-ADWM.2025 (sprzedaż) na 12 miesięcy – DLA PAKIETU 142) do poziomu 0,2% wartości brutto przedmiotu uchybienia za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7. W przypadku nieuwzględnienia przez Zamawiającego pytania Wykonawcy, ryzyko obarczenia Wykonawcy karą umowną byłoby dla Wykonawcy stanowczo zbyt wysokie.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 7, dot. części 142

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o zastosowanie realnie funkcjonujących w obrocie gospodarczym zapisu i zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do poziomu 10 %.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Zestaw 77

Pytanie 1, dot. części 200

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylonego fartucha chirurgicznego do długich procedur z antystatycznej i repelentnej wobec alkoholi na poziomie 8 włókniny SSMMS 35 g/m², spełniającego wszystkie opisane wymagania SWZ, z tą różnicą, że poziom pylenia w części krytycznej



i mniej krytycznej wynosi 3,3 log₁₀ liczby cząstek. Fartuch dodatkowo posiada w rękawach taśmę poliestrową zabezpieczającą miejsce łączenia wzmocnienia. Włóknina poliestrowa mankietów posiada certyfikat antyalergicznego OEKO-TEX® Standard 100. Rozmiar XL-XL, długość A= 165 cm, wymiary C i D zgodne z zapisami OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 78

Pytanie 1, dot. części 116, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania czujników uniwersalnych samoprzylepnych dla dorosłych typu TS-AAW?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje OPZ. (Czujnik wielorazowy na ucho).

Pytanie 2, dot. części 129

Czy Zamawiający dopuści oryginalne, dwudrenowe mankiety typu Soft-Cuf w rozmiarach 17-25, 23-33, 31-40, 38-50 z 15cm drenem i konektorem Dina-Click?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części 128

Zwracamy uwagę, iż w pakiecie nr 128 znajdują się zarówno produkty stanowiące wyroby medyczne, jak również części serwisowe, które nie są objęte przepisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. (stawka vat 23%). W związku z powyższym czy Zamawiający potwierdza, iż ww. pakiecie dopuszcza zaofiarowanie wyrobów niemedyceńskich?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, choć część 128 obejmuje czujniki temperatury oraz zestawy do resuscytacji, które służą do leczenia pacjentów i mają z pacjentem bezpośredni kontakt, więc powinny być wyrobami medycznymi.

Pytanie 4, dot. wzoru umowy zał. 5 - sprzedaż 24 miesiące - par. 6 ust. 1,2

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w dostawie/wymianie towaru. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego branży poziomu.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 5, dot. wzoru umowy zał. 5 - sprzedaż 24 miesiące - par. 6 ust. 3

Wnosimy o wykreślenie z Par. 6 ust. 3 zapisu dotyczącego kary umownej, którą ma zapłacić dodatkowo Wykonawca w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

Kary umowne opisane w Par. 6 ust. 1, 2 w sposób odpowiedni zabezpieczają interes Zamawiającego, a w stosunku do Wykonawcy pełnią również funkcję prewencyjną i mobilizującą do należytego wykonania umowy.

Ponadto pozostawienie tego ustępu spowodowałoby, że Wykonawca będzie podwójnie karany za ten sam czyn, co w praktyce może powodować, że celem kary nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty czy zdyscyplinowanie Wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 6, dot. wzoru umowy zał. 5 – sprzedaż 24 miesiące – par. 6 ust. 3

W przypadku braku zgody na pytanie powyżej, wnosimy o dodanie następującego zastrzeżenia:
„Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowo, nie krótszy niż 48h termin.”

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 7, dot. wzoru umowy zał. 5 – sprzedaż 24 miesiące – par. 6 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący
Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy).

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Zestaw 79

Pytanie 1, dot. części 42, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru: „Ostrza do skalpeli - op. zawiera 100 szt.

Wymagania bezwzględne Zamawiającego do poz. 1:

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

Rozmiar: 10, 11, 12, 15, 18, 20, 21, 22, 23, 24 do wyboru Zamawiającego

Wykonane ze stali węglowej (niestopowej) o jednolitej strukturze

Rozmiar ostrza podany na opakowaniu zbiorczym-opakowanie 100 szt. i jednostkowym - 1 sztuka

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „

Wyrób medyczny jednorazowy. Pakowany indywidualnie. Sterylny. Jednorazowe ostrza do skalpela Präzisa Plus w różnych wersjach. Figury 10, 11, 12, 15 pasujące do uchwytów w rozmiarze 3. Figury 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24 pasujące do uchwytów w rozmiarze 4 i 4 L. Ostrze - stal nierdzewna. Rozmiar ostrza podany na opakowaniu zbiorczym- opakowanie 100 szt. i jednostkowym - 1 sztuka”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. części 43, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru: „Butelka Redon 200 ml lub 250 ml

Wymagania bezwzględne Zamawiającego do poz. 1, 2

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie Sterylny

butelka przezroczysta

Widoczna podziałka poziomu płynów co 20 lub 25 ml

Wyposażona w uchwyt do zawieszenia

Wyposażona w stożkową złączkę pasującą do różnej średnicy drenów

„Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Zestaw do niskociśnieniowego drenażu ran składający się z: pojemnika ssącego typu mieszek o pojemności 250 ml z zawieszka do podwieszania. Mieszek z zastawką antyzwrotną oraz czerwonym zaworem bezpieczeństwa umożliwiającym ponowne wytworzenie podciśnienia bez konieczności rozłączania zestawu. Produkt sterylny bez lateksu. Butelka skalowana - widoczna podziałka poziomu płynów.”



Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 3, dot. części 43, poz. 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru:

„Butelka Redon 400 ml

Wymagania bezwzględne Zamawiającego do poz. 1, 2

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie Sterylny

butelka przezroczysta

Widoczna podziałka poziomu płynów co 20 lub 25 ml

Wyposażona w uchwyt do zawieszenia Wyposażona w stożkową złączkę pasującą do różnej średnicy drenów

„Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Zestaw do niskociśnieniowego drenażu ran składający się z: pojemnika ssącego typu mieszek o pojemności 500 ml z zawieszką do podwieszania do ramy łóżka. Mieszek z zastawką antyrefluksyjną oraz czerwonym zaworem bezpieczeństwa umożliwiającym ponowne wytworzenie podciśnienia bez konieczności rozłączania zestawu. Produkt sterylny bez lateksu. Butelka skalowana - widoczna podziałka poziomu płynów.”



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dot. części 44, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru:

„Butelka redona wysokociśnieniowa 400ml

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie

Sterylny Butelka przezroczysta z próżnią 400 ml,

Wskaźnik podciśnienia,

Widoczna podziałka poziomu płynów co 10-25 ml

Przyłącze węża łączącego z zaciskiem przesuwным i nastawnym łącznikiem drenażu: CH6-CH18

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Sterylny zestaw do drenażu składający się z okrągłej butli Redona o pojemności 400 ml oraz drenażu z końcówką schodkową do połączenia z drenami Redona w rozmiarach CH 06-18. Butelka wstępnie wypełniona ciśnieniem 0,9 bar z zawieszką do powieszenia, wyposażona w gumowe złącze z zaciskiem blokującym. Wolny od lateksu. Butelka skalowana - widoczna podziałka poziomu płynów.”



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5, dot. części 44, poz. 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast dotychczasowego parametru:**

„Butelka redona wysokociśnieniowa 600ml

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie
Sterylny

butelka przezroczysta z próżnią 600 ml,

wskaźnik podciśnienia,

Widoczna podziałka poziomu płynów co 10-25 ml

Przyłącze węża łączącego z zaciskiem przesuwным i nastawnym łącznikiem drenu: CH6-CH18

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Sterylny zestaw do drenażu składający się z okrągłej butli Redona o pojemności 600 ml oraz drenu z końcówką schodkową do połączenia z drenami Redona w rozmiarach CH 06-18. Butelka wstępnie wypełniona ciśnieniem 0,9 bar z zawieszką do powieszenia, wyposażona w gumowe złącze z zaciskiem blokującym. Wolny od lateksu. Butelka skalowana - widoczna podziałka poziomu płynów.”



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6, dot. części 45, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: **Zamiast dotychczasowego parametru:**

„ Dren Redona

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie
Sterylny

Rozmiar : CH6 - CH18, co 2 tj. CH6, CH8, CH10, CH12, CH14, CH16, CH18 do wyboru Zamawiającego
Długość: 70 cm - 80 cm

Krzyżowa perforacja na długości 14-15 cm

Pasek kontrastujący w rtg na całej długości”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Dren Redona jednorazowy, rozmiar CH 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18. Długość 80cm, perforacje na odcinku 15cm. Linia RTG na całej długości, bez lateksu i ftalanów. Produkt sterylny. Opakowanie folia-papier, zawierające etykietę z nr serii, nr katalogowym.”



Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 7, dot. części 51, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru: „ Nebulizator z ustnikiem

1. Wyrób medyczny jednorazowy
2. sterylny lub mikrobiologicznie czysty
3. wykonany z PCV, bez zawartości lateksu
4. wkręcany, działający także po kątem 45O
5. nebulizator o poj. 10ml, skalowany co 2ml
6. wielkość rozpylanych cząsteczek 2-3 µm
7. z drenem o dł. 2,1 m o przekroju gwiazdkowym
8. wężyk (rura aerozolowa) długości 16cm i średnicy 2,4cm
9. dla pacjentów powyżej 2 roku życia
10. pakowany pojedynczo

„Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Zestaw do nebulizacji dla dorosłych, w skład zestawu wchodzi: nebulizator 6ml dla dorosłych, ustnik, łącznik T, rurka karbowana o długości 150mm, przewód łączący o długości 210 cm ze złączami standardowymi lub standardowym i uniwersalnym. Szybkość/tempo nebulizacji: 0,15 ml/min. Średnia wielkość cząsteczki aerozolu MMAD: 2,13 mikrona. Frakcja respirabilna (%0.5 do 5 mikronów): 64%. Wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne opakowanie producenta, na każdym opakowaniu jednostkowym data ważności, nr serii, nr katalogowy. Bez lateksu i ftalanów DEHP.”



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8, dot. części 54, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru:

„Maska krtaniowa dla noworodka

Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie

Sterylny

Zgodnie z budową anatomiczną gardła wygięcie, pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie

Zabezpieczeniem rurki przed zagryzieniem

Oznakowanie prawidłowego położenia rurki,

Zabezpieczeniem przed przemieszczeniem nagłośni,

Możliwość intubacji, bez mankietu uszczelniającego, zapewniające atraumatyczne utrzymanie maski

Mankiet niepompowany-szczelność maski została zapewniona poprzez materiał z którego został wykonany, Jest to materiał termoplastyczny zwiększający swoją objętość pod wpływem temperatury ciała

Zabezpieczenie przed rotacją maski w jamie ustnej,

Nie zawiera lateksu

Rozm. 1; 1,5; 2

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankieta silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchiwanym mankiem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankieta. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiecie. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (wg wagi pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); - wszystkie rozmiary muszą pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier.”



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9, dot. części 54, poz. 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru:

„ Maska krtaniowa

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

Zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie, pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie Zabezpieczeniem rurki przed zagryzieniem

Mankiet powietrzny lub niepompowany termoplastyczny mankiet Nie zawiera lateksu Bezpieczeństwo pracy w polu MRI Rozmiar kodowany kolorem Rozm. 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchiwanym mankiem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankieta. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiecie. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (wg wagi pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) - wszystkie rozmiary muszą pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier.”



Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 10, dot. części 156, poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zamiast dotychczasowego parametru: „Maska krtaniowa

Wyrób medyczny jednorazowy Pakowany indywidualnie Sterylny Zgodne z budową anatomiczną gardła wygięcie, pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie Zabezpieczeniem rurki przed zagryzieniem Mankiet powietrzny lub niepompowany termoplastyczny mankiet Symbol informujący o możliwości bezwarunkowego stosowania maski w polu MRI Nie zawiera lateksu Bezpieczeństwo pracy w polu MRI Rozmiar kodowany kolorem Rozm. 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5 Lub 0; 0,5; 1; 1,5; 2; 3; 4; 5 do wyboru zamawiającego

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach: „Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchanym mankiem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankieta. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiecie. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (wg wagi pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) - wszystkie rozmiary muszą pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier.”



Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

➤ § III. SWZ- OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku (CPV: 33190000-8) na potrzeby Copernicus Podmiot Leczniczy Sp. z o.o. w Gdańsku, których szczegółowy opis, asortyment i szacunkowe ilości zawiera Formularz asortymentowo-cenowy - załącznik nr 1 do SWZ (części 1-225).
2. Przedmiot zamówienia określony w częściach nr 1-67, 69-76, 78-122, 124-141, 143-193, 195-217, 219-220, **221**, 222, 224-225 dotyczy sprzedaży w części nr 68, 123 dotyczy sprzedaży z użyczeniem w części nr 77 dotyczy sprzedaży z dzierżawą w części nr 194, 218, 223 dotyczy komisu.
3. Wykonawca wypełniając pozycje w kolumnie „Podać tak/nie Opisać” potwierdza spełnianie wymagań określonych przez Zamawiającego – jeżeli dotyczy.
4. Wykonawca zobowiązany jest przy pierwszej dostawie do dostarczenia wykazu sprzętu medycznego – jeżeli dotyczy.
5. Maksymalny termin dostawy zamówienia częściowego 5 dni roboczych (z uwzględnieniem zapisów w rozdziale XVIII SWZ – termin dostawy stanowi jedno z kryteriów oceny ofert).
6. Oferowane przedmioty zamówienia muszą być kompletne, o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości jak i funkcjonalności, a także wolne od wad materiałowych, konstrukcyjnych i prawnych.
7. Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.



8. Przedmiot zamówienia musi być zgodny z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974) - jeśli dotyczy.
9. We wszystkich zapisach SWZ oraz jej załącznikach, w których Zmawiający odwołuje się do norm, aprobat, specyfikacji technicznych lub systemów odniesienia bądź wskazane są znaki towarowe, parametry lub źródła pochodzenia (nazwy producentów lub urządzeń), zgodnie z art. 99 ust. 5 oraz art. 101 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.
10. Sposób realizacji przedmiotu zamówienia określają projekty umów zawarte w załączniku nr 5 do SWZ.
11. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o zamówienie wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Pzp.
12. Zamawiający nie stawia wymagań, o których mowa w art. 96 ustawy Pzp.

Na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy Pzp Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

- Modyfikuje załącznik nr 1 do SWZ- formularz asortymentowo- cenowy

W związku z powyższymi zmianami Zamawiający udostępnia załącznik po modyfikacji:

- Załącznik nr 1 do SWZ- formularz asortymentowo- cenowy_ po zmianie

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

Zatwierdził
Wiceprezes Zarządu – Piotr Wróblewski

Sporządziła: Magdalena Fuławka – Sekretarz Komisji Przetargowej