



ISO 9001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 14001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 22000:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 27001:2017

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 45001:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach

ul. Niechorska 27
72 – 300 Gryfice

Nasz znak

SPZZOZ/59/1/23

Data

Gryfice 2023-12-05

Sprawa dotyczy:

Postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na: „Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla SPZZOZ w Gryficach – powtórzenie”.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym w art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.), Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający przytacza pytania i udziela następujących odpowiedzi:

1. Dotyczy pakietu nr 23, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby dla zwiększenia bezpieczeństwa operowanego pacjenta bransza aktywna oferowanej końcówki roboczej do noża harmonicznego pokryta była czarną matową powłoką minimalizującą przywieranie tkanki oraz aby końcówka robocza posiadała wbudowaną technologię adaptacji do tkanki umożliwiającą generatorowi ciągłe monitorowanie instrumentu podczas jego pracy i automatycznie modulowanie wartości wyjściowej energii drgań harmonicznnych, a także generowanie zwrotnego sygnału dźwiękowego dla użytkownika? Pozostałe parametry oferowanych końcówek roboczych bez zmian.

ODP.: Zamawiający wymaga.

Pakiet 8, poz. 1-6

Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym zamiast zastawki.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 1-6

Proszę o dopuszczenie kaniul z zabezpieczeniem igły w postaci metalowej osłonki.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 8, poz. 6

Proszę o dopuszczenie kaniuli 2,1 mm zamiast 2,0 mm w kolorze pomarańczowym.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 26, poz. 1





Proszę o dopuszczenie zaworu o objętości wypełnienia 0,085 ml.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 26, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu o przepływie na poziomie min. 320 ml/min

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 26, poz. 2

Proszę o dopuszczenie koreczków nasączonych 70 % alkoholem izopropylowym.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 26, poz. 2

Proszę o odstąpienie od wymogu działania na prątki, wirusy i pleśń.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 31, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z nakładaną igłą 0,45 x 13 mm.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

pakiet nr 8, poz. 6

1. Czy Zamawiający dopuści kaniulę do wlewów dożylnych 2,1-pomarańczową? Minimalna różnicaw rozmiarze nie ma żadnego wpływu na parametry funkcjonalne produktu.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

pakiet nr 8, poz. 1-6

1. Czy Zamawiający dopuści kaniulę do wlewów dożylnych z filtrem hydrofobowym spełniającym rolę zastawki spełniająca pozostałe wymogi SWZ?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

pakiet nr 31, poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1ml do tuberkuliny z igłą 0,45x12 lub 13mm wymienną, podziałka 0,01?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarach 4,0 – 9,0?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną nie posiadającą oznaczenia głębokości?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.





Pakiet nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym szyldem, bez regulacji głębokości?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek w dowolnym rozmiarze dla asortymentu różniącego się jedynie rozmiarem, co znacznie zmniejszy koszt przygotowania oferty przez Wykonawcę? Są to produkty jednorodne, różniące się jedynie rozmiarem, więc jednoznacznie potwierdzają zgodność zaoferowanego asortymentu z wymaganiami Zamawiającego stawianymi w SWZ.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie próbek z pakietu nr 2 z pozycji 1 i 2 w rozmiarach 8 i 9.

Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o parametrach:

Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz Dwuświatłowy

Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji

Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm z możliwością zamknięcia kłapką

Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin

Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających

Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock

W pełni szczelne i bezpieczne połączenie

Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi

Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiolki

Płaska powierzchnia membrany

Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem

Bez lateksu, PCV oraz DEHP

Sterylizowane tlenkiem etylenu

Opakowanie papier-folia

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ortopedyczny zestaw do odsysania o parametrach:

1. uchwyt rozbudowany z filtrem; średnica wejścia ok. 9/11mm; długość ok. 21cm; filtr perforowany o średnicy ok. 16,5/19mm

2. dodatkowy filtr perforowany

3. końcówka ssąca długa zakrzywiona o średnicy ok. 5/7mm i długości ok. 23cm

4. końcówka ssąca krótka zakrzywiona o średnicy ok. 5/7mm i długości ok. 15cm

5. końcówka ssąca prosta o średnicy ok. 5/7mm i długości ok. 28cm

6. dren z końcówką lejek – cut-to-fit z dwoma miejscami do przecięcia; dren o średnicy 5/8mm i długości 200cm

7. końcówki posiadają 2 otwory boczne

8. pakowany podwójnie, wewnątrz w op. foliowe, zewnątrz w op. papier-folia?





9. zestaw z opisową instrukcją obsługi na opakowaniu jednostkowym?
ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw nie posiadający instrukcji obsługi?
ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 30m z przeliczeniem ilości?
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren o największym miejscu o średnicy 7mm?
ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie 1 sztuki próbki o długości 30m?
ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik o średnicy na obu końcach 7mm?
ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- 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 zamykany 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
 - Pakowana folia/papier
 - Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
- ODP.: Zgodnie z SWZ.**

Pakiet nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości 180cm i z dodatkową rurą o długości 1,2m z maksymalną ilością punktów w ocenie użytkowej?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z trójnikiem nie obrotowym i odłączalnym kolankiem obrotowym?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkowym łącznikiem 22M-22M?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 19, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści łącznik ze złączem pacjenta 22M/15F i złączem od strony aparatury 22F?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 19, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości 200cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 19, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści łącznik z plastikową zatyczką?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości 7/15cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści łącznik ze złączem pacjenta 22M/15F i złączem od strony aparatury 22F?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu w rozmiarach 0-4?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 21, pozycja 1





Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu bez oznaczenia numeru seryjnego na łyżce?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu pakowaną w opakowanie folia-papier?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu bez możliwości stosowania w polu magnetycznym?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o parametrach:

Bezigłowy port wykonany jest z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie

Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu

Zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port

Doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych

Prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji

Mały rozmiar portu

Przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów

Możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym

Nie zawiera ftalanów

Sterylizowany EO

Czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji

Przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji

Objętość wypełnienia 0,13 ml

Przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl

Objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml

Brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego

Wykonany z PC i silikonu

Do dezynfekcji można użyć alkoholu

Można połączyć ze strzykawką lub zestawem infuzyjnym Air Stop

Opakowanie folia-papier

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.





Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 29 poz. 3 cewników do hemodializy, dwuświatłowych w rozmiarze 24cm/14F.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający, celem uzyskania konkurencyjnej oferty, dopuści w pakiecie 8 bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu (PUR), z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykany standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażoną w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, dostępną w rozmiarach wymienionych w SWZ?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 28

Czy Zamawiający wymaga rurek bez zawartości ftalanów ?

ODP.: Zamawiający wymaga.

Pakiet 28

Czy Zamawiający wymaga znacznika głębokości w postaci 2 pełnych pierścieni dookoła rurki ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 28

Czy Zamawiający wymaga opakowania w kształcie łuku zachowującego kształt rurki ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do pakietu 29

Pytanie 1 Czy Zamawiający w celu umożliwienia składania ofert konkurencyjnych cenowo dopuści w pozycji 3 cewniki w rozmiarze 13-14F?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 cewniki w zakresie długości 24-25cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Czy w pakiecie 34 Zamawiający wykreśli poz 4 lub wydzieli pozycje 1,2,3 jako osobny pakiet umożliwiając tym samym złożenie nam oferty na klipsy polimerowe.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy w pakiecie 13 Zamawiający dopuści dren balonowy w zwojach 30m

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12 Czy Zamawiający dopuści zestaw ortopedyczny zawierający Korpus kanki, 2 filtry, 3 końcówki odsysające: 2 zagięte: 15 i 25 cm, 1 prosta 25 cm. Dren 3m z końcówkami żeńskimi

ODP.: Zgodnie z SWZ.





Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne Rusch zbrojone w rozmiarach od 5,0 do 9,0 co 1,0 bez 8,5?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby prowadnica posiadała otwór, kanał na prowadnicę Seldingera, ułatwiający bezpieczne założenie i wymianę rurki?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 19

Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko z portem LUER z zakręcanym koreczkiem, dodatkową rurę o długości 150 cm oraz worek oddechowy o pojemności 2L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylny. Układ posiadające wszystkie elastyczne końcówki na wlocie i wylocie oraz Y. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie układ oddechowy dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylny. Układ posiadające elastyczne końcówki na wlocie i wylocie. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie Łącznik kątowy podwójnie obrotowy, złącze do odsysania z gumową zatyczką, jałowy.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie łącznika regulowany 9-15cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 21

Czy Zamawiający zmieni zapisy SWZ i będzie wymagał następujących łyżek wg opisu: jednorazowa łyżka światłowodowa, standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa, ze stopu metali: cynk, aluminium, magnez, miedź, zmatowiona w całości i ciemna –redukuje powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie okryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo





CERTYFIKAT 2017/40

ISO 9001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 14001:2015

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 22000:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 27001:2017

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

ISO 45001:2018

CERTYFIKOWANY
SYSTEM ZARZĄDZANIA

CCJ

tworzywem z PP –światłowód obudowany na całej długości, średnicy 4,7mm, dający doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki–dłuższy ogonek zapobiega kontaktowi łyżki z rękonością. Rozmiar kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j. polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe w celu uniknięcia uszkodzeń światłowodu/łyżki w trakcie transportu, tj. łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu. Nadaje się do recyklingu w całości. Rozmiary Macintosh 1-5

Jest to aktualnie dostarczane rozwiązanie do Państwa jednostki

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 29

Czy Zamawiający będzie wymagał w poz. 1

Zestawy do hemodializy 14Fr/10,10Ga/15cm wykonane z poliuretanu , przewodnica stalowa 0,038” na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający będzie wymagał w poz. 2 zestawy do hemodializy 14Fr/10,10Ga/20cm wykonane z poliuretanu , przewodnica stalowa na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający będzie wymagał w poz. 3 zestawów do hemodiaizy 14Fr/12,12Ga/25cm wykonane z poliuretanu pokryte powłoką antybakteryjną (sulfiadazyne srebra+ chlorcheksydyna), przewodnica stalowa 0,038”/70cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35, igła punkcyjna w miękkiej kaniuli, 2 rozszerzadła, skalpel, serweta chirurgiczna, strzykawka Raulersona 5ml, skrzydełka mocujące.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy :Pakiet10 poz 1 i 2

W związku z opisem przedmiotu zamówienia zachodzi podejrzenie , że w poz. 1 i 2Zamawiający oczekuje tego samego produktu. Prosimy o wykreślenie pozycji 1.

ODP.: Zamawiający wykreśla pozycję 1 z pakietu nr 10. Jednocześnie Zamawiający załącza do wyjaśnień „Załącznik nr 1 do SWZ - PAKIETY - formularz cenowy – AKTUALNY”.





CERTYFIKAT 2017/40



Dotyczy pakiet 10.

W związku z tym, iż jedna próbka produktu pozwoli na zweryfikowanie jakości i wyspecyfikowanych w SWZ parametrów prosimy o zmniejszenie ilości próbek wymaganych do pakietu 10 w poz. 1-3 z ilości 3 do 1 szt.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę.

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

2. W przypadku niedotrzymania terminów określonych w ust.1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę:

- przy zwłoce powyżej 3 dni w wysokości **0,5 %** wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż **50 zł** brutto za każdy dzień zwłoki i nie więcej niż **10%** wartości niezrealizowanej części zamówienia.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie: Kara umowna ma stanowić sankcję za nienależyte wykonywanie umowy, ale ma także mobilizować do należytego wykonania umowy, a zatem zbyt niska kara nie spełni swojej funkcji. Jest to dodatkowe zastrzeżenie umowne wprowadzane w ramach swobody kontraktowania, które ma na celu wzmocnić realne i prawidłowe wykonywanie umowy. Kara umowna zastępuje odszkodowanie (choć wystąpienie szkody nie jest konieczne do jej dochodzenia), a ponadto pełni rolę stymulacyjną i dyscyplinującą. W ocenie Zamawiającego zastrzeżona wysokość kar umownych jest współmierna i adekwatna do niniejszego zamówienia. Zaakcentowania wymaga, że przedmiotowy przepis wzoru umowy wiąże możliwość naliczenia kary umownej wobec strony „z winy, której doszło do rozwiązania umowy” i nie dotyczy okoliczności od strony niezależnych. Tym samym wyłącznie od strony naruszającej umowę zależy, jak długo i jak często dochodzi do przypadków naruszenia przez nią umowy. To strona naruszająca umowę kreuje bowiem stan naruszenia, a tym samym wysokość sankcji pieniężnej za takie naruszenie. Dodatkowo, kara umowna może być ostatecznie miarkowana także przez sąd, w oparciu o okoliczności konkretnego przypadku.

2. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 21 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Pakiet 1. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

ODP.: Zamawiający wymaga.

2. Pakiet 1. Czy Zamawiający zmniejszy ilość próbek do 1 sztuki z rozmiaru 8,0? Oferowane przez nas rurki są Państwa szpitalu używane.

ODP.: Zamawiający zmniejsza ilość próbek do 1 szt. z rozmiaru 7,0 i 8,0.

3. Pakiet 2 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści: Rurka intubacyjna z łącznikiem i mankietem z możliwością odsysania wydzieliny znad mankieta dostępne w rozmiarach: 7; 7,5; 8; 8,5; 9; 9,5; 10. Rurka z mankietem niskociśnieniowym, z otworem Murphiego, z nitką RTG na całej długości rurki. Rozmiar rurki podany w widocznym miejscu, rurka posiada znaczniki ułatwiające intubację, oznaczenie głębokości rurki. Sterylna, uszczelnienie mankieta - zawór, bezlateksowa.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.





4. Pakiet 2 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

ODP.: Zamawiający wymaga.

5. Pakiet 2 poz. 1. Czy Zamawiający zmniejszy ilość próbek do 2 sztuk? Oferowane przez nas rurki są używane w Państwa szpitalu.

ODP.: Zamawiający zmniejsza ilość próbek do 1 szt. z rozmiaru 7,0 i 8,0.

6. Pakiet 2 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

ODP.: Zamawiający wymaga.

7. Pakiet 2 poz. 2. Czy Zamawiający zmniejszy ilość próbek do 2 sztuk? Oferowane przez nas rurki są używane w Państwa szpitalu.

ODP.: Zamawiający zmniejsza ilość próbek do 1 szt. z rozmiaru 7,0 i 8,0.

8. Pakiet 12. Czy Zamawiający dopuści: Zestaw ortopedyczny typu FilterFlow do odsysania z pola operacyjnego z filtrem w zestawie: końcówka krótka zagięta dł. min. 150 mm z dwoma otworami, długa zagięta dł. min 230 mm z 2 otworami, prosta dł. min 280 mm z 4 otworami, w zestawie zapasowy filtr oraz uchwyt ergonomiczny, dren łączący do ssaka Ch-24/25, dł. 270 cm, końcówka do ssaka uniwersalna docinana z dwoma pierścieniami, pasująca do każdego urządzenia. Podwójne opakowanie sterylne zawierające wewnątrz graficzną instrukcję obsługi. Ponieważ Zamawiający wymaga próbek, będzie mógł ocenić cechy użytkowe.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

9. Pakiet 13. Czy Zamawiający dopuści dren pakowany po 30m?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

10. Pakiet 13. Czy Zamawiający pisząc o wymaganej ilości miał na myśli 5500 sztuk drenów, czy 5500mb drenu?

ODP.: 5 500 mb.

11. Pakiet 13. Czy Zamawiający dopuści jako próbkę zwój 30m?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

12. Pakiet 28. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

ODP.: Zamawiający wymaga.

13. Pakiet 28. Czy Zamawiający wymaga znaczników głębokości w postaci dwóch pełnych pierścieni dookoła rurki?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 19 poz. 1 :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy o dł. 180cm z dodatkową rurą o dł. 180cm, sterylnej ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu bez dodatkowego łącznika ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 19 poz. 2 :

Czy Zamawiający odstąpi od pozycji nr 2, gdyż wszystkie oferowane przez nas obwody oddechowe w komplecie posiadają zatyczki ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 19 poz. 6:





Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny łącznik rozciągliwy w zakresie 7/15cm ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Kara za nieterminową dostawę naliczana od zbyt wysokiej wartości %:

Czy w § 3 ust. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych odpowiednio:

z 0,5% do 0,2% (przy zwłoce do 3 dni) i z 1% do 0,5% (przy zwłoce powyżej 3 dni)

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Uzasadnienie: Kara umowna ma stanowić sankcję za nienależyte wykonywanie umowy, ale ma także mobilizować do należytego wykonania umowy, a zatem zbyt niska kara nie spełni swojej funkcji. Jest to dodatkowe zastrzeżenie umowne wprowadzane w ramach swobody kontraktowania, które ma na celu wzmocnić realne i prawidłowe wykonywanie umowy. Kara umowna zastępuje odszkodowanie (choć wystąpienie szkody nie jest konieczne do jej dochodzenia), a ponadto pełni rolę stymulacyjną i dyscyplinującą. W ocenie Zamawiającego zastrzeżona wysokość kar umownych jest współmierna i adekwatna do niniejszego zamówienia. Zaakcentowania wymaga, że przedmiotowy przepis wzoru umowy wiąże możliwość naliczenia kary umownej wobec strony „z winy, której doszło do rozwiązania umowy” i nie dotyczy okoliczności od strony niezależnych. Tym samym wyłącznie od strony naruszającej umowę zależy, jak długo i jak często dochodzi do przypadków naruszania przez nią umowy. To strona naruszająca umowę kreuje bowiem stan naruszania, a tym samym wysokość sankcji pieniężnej za takie naruszenie. Dodatkowo, kara umowna może być ostatecznie miarkowana także przez sąd, w oparciu o okoliczności konkretnego przypadku.

Wniosek o dopisanie:

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 3: Urządzenie do wielokrotnego pobierania i aspiracji. Osłona z zatrzaskiem umożliwiającą aktywację jedną ręką. Ergonomiczna budowa, małą objętość wypełniania 0,25ml , filtr wlotu powietrza 0,1 mikr (hydrofobowy i przeciwbakteryjny) z dodatkowym filtrem 5 mikr. Czerwony korek dla identyfikacji, do aspiracji i podaży leków cytostatycznych.

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 3: Przyrząd do transferu leków z fiołki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiołki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta .





ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 8

Czy Zamawiający w pakiecie 8, pozycja 5 dopuści tolerancję rozmiaru +0,1 mm średnicy zewnętrznej?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w pakiecie 8 wymaga dołączenia do oferty 3 opublikowanych badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność poliuretanu zmniejszającego ryzyko zakrzepowego zapalenia żył w stosunku do innych materiałów?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pod pojęciem mechanizmu zabezpieczającego przed przypadkowym zakłuciem i ekspozycją na krew oczekuje zabezpieczenia igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią?

ODP.: Tak.

Czy Zamawiający w pakiecie 8, rozmiary 18G-22G oczekuje kaniul bezpiecznych, posiadających dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji?

ODP.: Tak.

Pakiet 7

Czy zamawiający zgodzi się wykreślić pozycję nr 3 z pakietu 7, z powodu wycofania produktu ze sprzedaży?

ODP.: Zamawiający wykreśla pozycję 3 z pakietu nr 7. Jednocześnie Zamawiający załącza do wyjaśnień „Załącznik nr 1 do SWZ - PAKIETY - formularz cenowy – AKTUALNY”.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek w pakiecie nr 7? Magazyny Wykonawcy znajdują się poza granicami kraju, co rodzi dużą niepewność w zakresie terminu dostawy.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o obniżenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do poziomu 20% wartości niezrealizowanej części umowy brutto. Kara na poziomie 70% ceny brutto umowy jest karą wygórowaną.

ODP.: Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do poziomu 50% wartości umowy brutto.

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 30 dopuści zestaw do iniekcji wewnątrzgałkowej o następującym składzie:

- Obłożenie na stół 75 x 90 cm x 1szt.
- Obłożenie z otworem na oko o wymiarze 10 x 10 cm, otwór na oko nacięty, z przyklepcem o wymiarze 50 x 60 cm, z workiem odciekowym x 1 szt.
- rozwórka Baraquer metalowa, jednorazowa x 1 szt.
- Miarka/ cyrkiel , metalowa x 1 szt.
- Papierosy zwane pałeczkami x 2 szt.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 29 poz 1

Czy Zamawiający dopuści dializacyjne cewniki dwukanałowe wraz z osprzętem ze światłem cewnika podzielonym asymetrycznie, tj. z końcówką o przesuniętym względem siebie wlocie i wylocie krwi, zmniejszającą ryzyko wykrzepiania i zapobiegającą przysysaniu cewnika do błony





wewnętrznej naczynia, z powłoką zawierającą bizmut, zapewniającą ochronę antybakteryjną, o średnicy 13F długości 15 cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 29 poz 2

Czy Zamawiający dopuści dializacyjne cewniki dwukanałowe wraz z osprzętem ze światłem cewnika podzielonym asymetrycznie, tj. z końcówką o przesuniętym względem siebie wlocie i wylocie krwi, zmniejszającą ryzyko wykrzepiania i zapobiegającą przysysaniu cewnika do błony wewnętrznej naczynia, z powłoką zawierającą bizmut, zapewniającą ochronę antybakteryjną, o średnicy 13F i długości 20 cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 29 poz 3

Czy Zamawiający dopuści dializacyjne cewniki dwukanałowe wraz z osprzętem ze światłem cewnika podzielonym asymetrycznie, tj. z końcówką o przesuniętym względem siebie wlocie i wylocie krwi, zmniejszającą ryzyko wykrzepiania i zapobiegającą przysysaniu cewnika do błony wewnętrznej naczynia, z powłoką zawierającą bizmut, zapewniającą ochronę antybakteryjną, o średnicy 13F i długości 25 cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 1 dopuści układ o długości 180cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 1 dopuści dodatkowe ramię o długości 150cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 3 dopuści złącza do maszyny 22F, do pacjenta 15F/22M?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 6 dopuści łącznik rozciągliwy do długości 15cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, poz. 2
Czy zamawiający dopuszczą/wymaga opaski z identyfikatorem dla zmarłych, polietylenowa, biała, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym rozpięcie, o wymiarach: szer. 13mm, długość całkowita opaski 240 mm, etui z folii PCV o wymiarach 115 mm x 84 mm na wkładkę kartonową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia: nazwisko, imię, pesel, zgon: data i godzina, wkładka papierowa o wymiarze 70 mm x 60 mm(+/-0,5 cm)?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

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

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 32, poz. 1

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

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, poz.1





Czy Zamawiający dopuści przyrząd do bezigłowego rozpuszczania i/lub pobierania leków z opakowań wielodawkowych z filtrem bakteryjnym 0,1µm?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 5, poz.2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'20szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę do identyfikacji włók o długości 25cm?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 8, poz.1-6

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

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu o poniższych parametrach:

- zestaw składa się z końcówki ssącej (rozbudowanej), dodatkowego filtra oraz drenu łączącego
- jałowy
- pakowany podwójnie w foliowo-papierowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne

Końcówka:

- wyposażona w filtr z perforacją krzyżową służący do zbiórki odłamków kostnych, fragmentów kostnych, skrzepów, szpiku, cementu kostnego itp.
- filtr jest łatwy i wygodny do wymiary w przypadku wypełnienia lub zablokowania ssania
- całkowicie transparentna końcówka z pełną możliwością obserwacji odsysanej wydzieliny i odłamków kostnych
- lekka i idealnie wyważona rączka o ergonomicznym kształcie z antypoślizgową powierzchnią chwytłą zapewnia wysoki komfort pracy i ogranicza zmęczenie dłoni
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- ergonomicznie ukształtowana końcówka ssąca z pojedynczym załamaniem krzywizny
- rozmiar CH 25 – 5,70 mm/8,10 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
- długość końcówki ssącej (kaniuli) 23 cm
- posiada 2 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki do tkanek
- wymiary filtra:
 - 16 mm/19 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
 - długość 12,3 cm
- uniwersalny schodkowy łącznik zapewnia wygodne i szczelne połączenie z szeroką gamą drenów łączących

?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 18, poz.1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania o długości 60cm?





ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 22

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na kamerę w rozmiarze 16x250cm z perforowaną końcówką, z taśmami przyklepnymi, wykonaną z folii PE o gramaturze 50 g/m²?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 24, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny silikonowy w rozmiarach CH24, CH26, CH27, CH30, CH33, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 31, poz.1

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

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 31, poz.1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1 ml do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 32, poz.1

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

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 32, poz.1

Czy Zamawiający dopuści woreczki do moczu dla dzieci z podziałem dla dziewczynek i dla chłopców?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 32, poz.2

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

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 32, poz.3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 32, poz.3

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

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

1. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pakiecie 34 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

ODP.: Zgodnie z SWZ.





2. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w pakiecie 34 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 34 wydzieli poz 4? Pozwoli to naszej firmie na złożenie konkurencyjnej cenowo oraz jakościowo oferty na oryginalne klipsy Hem-o-lok znanego amerykańskiego producenta.

ODP.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wodę o pojemności 500 ml?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 31, pozycja 1) Strzykawka 1 ml do tuberkuliny z igłą 0,45 x 12 mm wymienną, podziałka 0,01.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 26, pozycja 2) dopuści produkt KOREK DO DEZYNFEKCJI zawierający: Substancja Czynna – 70% izopropanol (IPA), 30-sekundowa szybka dezynfekcja zapobiegająca skażeniu bakteryjnemu, Nieprzerwana dezynfekcja przez 7 dni, Łatwe i bezpieczne użytkowanie, konstrukcja z gwintem wewnętrznym kompatybilna z różnymi złączami, Zewnętrzna konstrukcja zapewnia doskonałą obsługę i łatwe używanie, sterylizowany EO.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

3. W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej ?

ODP.: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SWZ Wykonawca jest odpowiedzialny za dostawę, w tym w szczególności za wybór środka transportu jak i właściwe opakowanie towaru – należyście zabezpieczające go przed



czynnikami pogodowymi czy uszkodzeniami Zamawiający dysponuje doświadczonym i wykształconym personelem medycznym, który nie dopuści do użytkowania uszkodzonych produktów.

Pakiet 12 Pytanie 1. Celem zwiększenia konkurencyjności prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równorzędnego zestawu ortopedycznego o następujących parametrach: Zestaw ortopedyczny do odsysania z pola operacyjnego, w zestawie dwie końcówki typu Yankauer 15cm oraz 23cm dokręcane do rękojeści, wymienny wkład filtrujący wewnątrz uchwytu, zapobiegający zatykaniu się ssaka. Uchwyt zakończony schodkowo, dren do odsysania o średnicy CH25 oraz długości 300cm, zestaw sterylny?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 18 Pytanie 1. Czy Zamawiający w pozycji 1,2 i 3 dopuści cewniki do odsysania bezurazowego o długości 60 cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Pytanie 1. Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści łyżki o następujących parametrach: Jednorazowa łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, typ **Macintosh**. łyżka wykonana z odpornego na odkształcenia poliwęglanu kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielony standard). Końcówka łyżki od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona, pogrubiona. Światłowód osłonięty, zapewniający mocne skupienie światła. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego z zielonym znacznikiem standardu ISO 7376 na bocznej krawędzi. Mocowanie w rękojeści sprężynowym zatrzaskiem kulkowym w postaci 2 kulek stabilizujących i plastikowym hakiem. łyżka przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią siłą nacisku 20 kg. Na bocznej krawędzi łyżki podane informacje tj.: symbol CE, numer katalogowy zawierający typ łyżki i rozmiar, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo z nazwą producenta. Dostępna w rozmiarach 1-5?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści alternatywne łyżki o następujących parametrach: Jednorazowa łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, typ **Macintosh**. łyżka wykonana z chirurgicznej stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielony Standard). Antyrefleksyjna, satynowa powierzchnia. Końcówka łyżki od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona (przekrój w formie walca), pogrubiona. Światłowód osłonięty, zapewniający mocne skupienie światła. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, połączona z łyżką wspawanym wewnątrz hakiem ze stali nierdzewnej widocznym na zewnątrz. Mocowanie łyżki w rękojeści sprężynowym zatrzaskiem kulkowym w postaci 2 kulek stabilizujących oraz metalowym hakiem wewnątrz stopki. łyżka przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią siłą nacisku 20 kg (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty) Na górnej części łyżki wyraźnie oznaczony: rozmiar i typ łyżki, symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2). Na bocznej części łyżki logo z nazwą producenta. Dostępna w rozmiarach 0-5?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 19 poz. 1





Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie układu oddechowego dla dorosłych do aparatu do znieczulenia wykonany z PP o długości regulowanej do 200 cm po rozciągnięciu, z ramieniem dodatkowym do worka oddechowego o długości 150 cm, z bezlateksowym workiem oddechowym o pojemności 2 L, z łącznikiem Y z łącznikiem kątowym z luer lock, złącza sztywne ryflowane typu twist gwarantujący szczelne połączenie układu z aparatem, z dodatkowym łącznikiem prostym 22M-22M do worka oddechowego, mikrobiologicznie czysty?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 19 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kapturka zabezpieczającego układ oddechowy w kolorze czerwonym 22F, z zaczepem do odwieszania rur, mikrobiologicznie czysty?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 – dotyczy pakietu 19 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnej martwej przestrzeni wykonanej z elastycznej rury karbowanej z portem do odsysania i bronchoskopii z kapturkiem podwójnie zatrzaskowym z uszczelnieniem o długości 17 cm złączami 22F-22M/15F?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4 – dotyczy pakietu 19 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego układu oddechowego do respiratora dla dorosłych wykonany z PVC o długości 160 cm z łączami elastycznymi typu Flex 22F, z łącznikiem Y z portami z kapturkiem zabezpieczającym układ?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5 – dotyczy pakietu 19 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rozciągliwego polipropylenowego sterylnego łącznika – martwej przestrzeni – do odsysania i bronchoskopii o regulowanej długości 7-15 cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 14, poz. 1

W celu dopasowania odpowiedniego przedmiotu proszę o wskazanie numeru katalogowego aktualnie używanego produktu. Czy chodzi o łącznik, który połączy dren z portem do odsysania Yankauer?

ODP.: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 19, poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z PE z trzema rurami o długości 180 cm?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 19, poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na niejałową zatyczkę?

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 19, poz. 6

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik o długości 9 cm przed rozciągnięciem, 15 cm po rozciągnięciu?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 21 poz. 1

Czy zamawiający zgodzi się na łyżkę ze światłowodem osłoniętym od strony operatora, aby go nie oślepić, a doskonale doświetlać wnętrze jamy ustnej.

ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 21 poz. 1

Czy zamawiający zgodzi się na metalową łyżkę z plastikową podstawą?





ODP.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 12:

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania sterylnej ortopedycznego zestawu do odsysania pola operacyjnego zawierającego: dren PCV, żeński/żeński dł. 3,5m, trzy końcówki z 2 otworami odbarczającymi ch23; pojedynczo zagięte 15cm i 23cm, prosta 28cm; dwa filtry.

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 18, pozycja 1,2,3) cewniki o długości 50 cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 32, pozycja 3) sterylny worek do lewatywy?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 32, pozycja 3) zestaw do lewatywy zawierający: podkład 42x45cm, woreczek z mydłem z gliceryną i olejkami, para rękawic foliowych, dren o długości 145cm?

ODP.: Zamawiający dopuszcza.

**p. o. DYREKTOR
SPZZOZ w Gryficach**

Danuta Kowalewska

