

Zamawiający:

**Szpital Powiatowy im. Jana Pawła II
ul. Kardynała Wyszyńskiego 11
11-200 Bartoszyce**

Do wszystkich wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. **Sukcesywne dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użytku. Numer sprawy: 04/2024,**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Część 1

Zadanie nr 43, poz.3: Cewnik pooperacyjny typu Dufour, trójdrożny, wykonany z przezroczystego silikonu w rozmiarze 22Ch i dł. 42 cm z balonem o pojemności 70 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 43, poz.4: Cewnik pooperacyjny typu Dufour, trójdrożny, wykonany z przezroczystego silikonu w rozmiarze 24Ch i dł. 42 cm z balonem o pojemności 80 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 2

Zadanie nr 46 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 44 mm x 30 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 45 mm x 42 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 30 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody całodobowej do holtera na podłożu pianki PE prostokątnej z nacięciem do umocowania przewodu, o wymiarach 40 x 55 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy nacięcie w elektrodzie stanowi podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody, co zapobiega rozerwaniu elektrody, służący do umocowania przewodu?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie nr 47 poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 48 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 152 x 90 mm x 160 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 48 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora LifePack o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 48 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora LifePack o rozmiarze 106 mm x 25 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 48 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 25 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 4 rolki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 48 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 152 x 90 mm x 150 kartek, pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. a)

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

Odpowiedź: Zamawiający nie zgada się na niniejszą zmianę.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. d)

Prosimy o zmianę kary umownej na 20 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: W załączeniu zaktualizowany wzór umowy.

Część 3

Zadanie 2:

Czy zamawiający dopuści dopuści przyrząd do przetaczania krwi, z komora kroplową wykonaną z medycznego PVC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3:

Czy zamawiający dopuści kaniulę bezpieczna wykonana z PUR o przepływach:

0,9- przepływ 33 ml/min

1,1- przepływ 55 ml/min

1,3 przepływ 85 ml/min

1,4- przepływ 126ml/min

1,7 przepływ 180 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3:

Czy zamawiający dopuści kaniulę, która nie posiada logo identyfikującego bezpośrednio na kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3:

Czy zamawiający odstąpi od wymogu aby opakowanie jednostkowe zawierało informację o materiale z jakiego wykonana jest kaniula?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 9 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę Żanetę w rozmiarze 50/60ml?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 11:

Czy zamawiający dopuści nakłuwacz z igłą w rozmiarze 21G (1,8mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 pozycja 3:

Czy zamawiający wymaga kranika trójdrożnego z optycznym i wyczuwalnym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 18 pozycja 1,2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp posiadające oświadczenie o kompatybilności od Producenta strzykawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 22:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania leków światłoczułych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 23:

Czy Zamawiający wymaga koreczka do kaniul w opakowaniu typu twardego blister umożliwiające wyjście koreczka nie powodujące jego kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 25 pozycja 1-4:

Czy zamawiający dopuści strzykawki 2 częściowe Luer bez rozszerzonej skali pomiarowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 25 pozycja 1-4:

Czy zamawiający dopuści strzykawki 2 częściowe Luer z tłokiem w kolorze mlecznym/białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 25 pozycja 1-4:

Czy zamawiający dopuści strzykawki bez oznaczenia typu strzykawki na cylindrze?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 34 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku

- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 34 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści:

"FlowART Double

- objętość wypełnienia 0,35 ml
- Dren wykonany z PUR, długość drenów 3,0 cm, o średnicy \emptyset wew. 1,1 mm, zew. 2,35 mm
- Długość całego zestawu około 8,5 cm
- Szybkość przepływu 100 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- pozwala na wielokrotne podawanie leku bez wycieku
- Prosty tor przepływu
- pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 34 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści:

"FlowArt Tripple

- objętość wypełnienia 0,42 ml

- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy \emptyset wew. 1,1 mm ,zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 145 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- pozwala na wielokrotne podawanie leku bez wycieku
- Prosty tor przepływu
- pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 37:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 37:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości 45mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 4

Dotyczy zadania nr 45

Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania uchwyt elektrod z dwoma przyciskami cięcie-koagulacja, dł. kabla 3m, wtyk 3-pin ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Część 5

Pytanie do pakietu 27 pozycja 3

W związku z zaprzestaniem produkcji zestawów do żywienia dojelitowego do podłączenia worka z dietą za pomocą pompy Flocare 800 zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do worków do pompy Flocare Infinity. Czy Zamawiający wymaga także użyczenia 1 szt. pompy Flocare Infinity?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 6

Czy Zamawiający w zadaniu 34

-Pozycja 1 dopuści:

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. W celu łatwej identyfikacji wersja dotętnicza częściowo zabarwiona na czerwono. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

-Pozycja 2 dopuści:

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony dwoma zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,43ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

-Pozycja 3 dopuści:

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony trzema zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,44ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 7

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) za odstąpienie od umowy bądź jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 10% **niezrealizowanej części** kwoty brutto, wskazanej w § 4 ust. 1,
Odpowiedź: Zamawiający nie widzi podstaw do przedmiotowej zmiany.

b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 0,5% wartości brutto towarów których dotyczy zwłoka za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki, jednak nie więcej niż **10%** wartości brutto towarów których dotyczy zwłoka,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanych towarów za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki, jednak nie więcej niż **10%** wartości brutto reklamowanych towarów,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

d) za zwłokę w dostarczeniu dokumentów, o których mowa w § 3 ust. 8 umowy, w wysokości **50 zł** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 5 % wartości brutto, **przedmiotu umowy którego dotyczą niedostarczone dokumenty.**

Odpowiedź: W załączeniu zaktualizowany wzór umowy.

Część 8

Pytania do Zadania nr 26:

1.

- Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2.

- Czy Zamawiający wymaga pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3.

- Czy Zamawiający będzie wymagał pasków do pomiaru glikemii z krwi noworodków?

Odpowiedź: Tak.

Część 9

PYTANIE 1 – zadanie 12, pozycja 1:

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania, jako produkt równoważny, worków na wymiociny, przezroczystych, wykonanych z folii PE nie zawierającej PCV, ani lateksu, z plastikowym (sztywnym) ustnikiem umożliwiającym objęcie ust pacjenta, gwarantującym, że całość wymiocin zostanie dokładnie wychwycona. Specjalne wycięcie pozwala na szczelne zamknięcie worka. Pojemność worka, to 2000 ml (skala pomiarowa do 1500 ml, co 100 ml, skala pomiarową do 100 ml co 10 ml). Wyrób jednorazowego

użytku z instrukcją obsługi na opakowaniu, pakowany po 50 szt., z przeliczeniem na 32 pełne opakowania.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 2 – zadanie 14:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 10 worka do dobowej zbiórki moczu z drenem o średnicy 5,0 mm, pozostałe wymagania zgodne z SWZ. Podana średnica drenu w pełni wystarcza do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej, a worki z powyżej opisanym drenem są powszechnie stosowane w placówkach ochrony zdrowia. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 3 – zadanie 31:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 7 – kaniuli dotętnicznej 20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min. Kaniula jest wyposażona w zawór odcinający do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi oraz do pobierania próbek krwi tętnicznej, specjalnie zaprojektowany zawór ON-OFF zapobiega wypływowi wstecznemu krwi oraz narażeniu personelu na kontakt z krwią pacjenta, cewnik wykonany z FEP, widoczny w RTG, ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut, koreczek luer-lock, metoda sterylizacji: tlenek etylenu.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Nie.

PYTANIE 4 – zadanie 31:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 31 odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w opis sporządzony w języku polskim?

Dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 5 – zadanie 35:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,1 µm i objętością wypełnienia 0,3 ml ±0,05 ml charakteryzujący się szczelnym połączeniem i łatwością w obsłudze, odporny na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP; sterylizowany tlenkiem

etylenu, bez zastawki, **z zamknięciem w postaci klapki**. Opisany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a filtr 0,1 µm jest znacznie lepszym parametrem od wskazanego w opisie, ponieważ ze względu na mniejszy rozmiar, zatrzyma znacznie więcej ewentualnych bakterii bądź zanieczyszczeń, niż filtr 0,45µm. Dopuszczenie ww. pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 6 – zadanie 35:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,1µm i objętością wypełnienia 0,3 ml ±0,05 ml, charakteryzujący się szczelnym połączeniem i łatwością w obsłudze, odporny na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP; sterylizowany tlenkiem etylenu, **z zastawką**. Opisany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a filtr 0,1µm jest znacznie lepszym parametrem od wskazanego w opisie, ponieważ ze względu na mniejszy rozmiar, zatrzyma znacznie więcej ewentualnych bakterii bądź zanieczyszczeń, niż filtr 0,45µm. Dopuszczenie ww. pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 7 – zadanie 49, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 2.000 pełne opakowania, co daje 150 000 sztuk? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 8 – zadanie 53, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2,0L i wysokości 23 cm? Pojemniki na odpady medyczne o nieznacznie większych wymiarach nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość przeprowadzanych procedur medycznych. Szczególnie, że proponowany asortyment jest „większy” od oczekiwanego, więc nie istnieje zagrożenie, że przewidywany odpad medyczny się nie zmieści.

Dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 9 – zadanie 53, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2,0L i wysokości 16 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 10 – zadanie 53, pozycje 4, 5

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemnościach 5L oraz 10L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 11 – zadanie 53, pozycje 1-6:

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne **wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?**

Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 12 – zadanie 53, pozycja 7:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do transportu moczu o pojemności 120 ml, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Proponowany asortyment jest „większy” od oczekiwanego, więc istnieje możliwość pobrania większej ilości moczu do badania, a dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 13:

Zgodnie postanowieniami normy **PN-EN ISO 15223-1:2017-02 – Wyroby medyczne - Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne**, która wymaga użycia w oznakowaniu wyrobów medycznych symbolu informującego o zawartości lateksu, jednakże nie narzuca konieczności potwierdzenia symbolem braku lateksu w danym wyrobie. Nieużycie symbolu potwierdzającego zawartość lateksu na opakowaniu lub ulotce informacyjnej należy rozumieć jako brak lateksu w danym wyrobie. Na podstawie powyższego wnosimy o odstąpienie od wymogu informacji na opakowaniu, że dany wyrób jest bezlateksowy, ponieważ brak symbolu lateksu jest wystarczającym potwierdzeniem na spełnienie wymagań Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 10

ZADANIE 14

Czy Zamawiający wymaga worka z możliwością stosowania przez min. 3 dni z nadrukowaną informacją na opakowaniu pojedynczym ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 11

Pytanie do zadania nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu 42 na cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr i 16 Fr. Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do mufy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min. Cewnik 16 Fr - długości cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28,31 cm w wersji w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika schodkowa 3cm. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm. Otwory wycięte w systemie 360 st zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia. Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie do zadania 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyspecyfikowanego przez Zamawiającego rozmiaru kaniuli 1,6-1,7, alternatywnego rozmiaru kaniuli 1,8mm co odpowiada 16G. Pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie do zadania 15, poz: 1, 4, 6, 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych kodów i rozmiarów igieł iniekcyjnych w związku z uproszeniem katalogu igieł BD. Mniejsza ilość kodów pozwala ograniczyć stany magazynowe i koszty a ponieważ igły są cienkościennie stwierdzamy, że igła cienkościenna BD umożliwi zastosowanie igły o mniejszym rozmiarze, ponieważ szybkość przepływu jest taka jak w igle BD o standardowych ściankach, większej o jeden rozmiar. (LIST W ZAŁĄCZENIU)

Ad 1 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,45 x 13mm lub 0,5 x 16mm

Ad 4 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,6 x 25mm

Ad 6 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,8 x 40mm

Ad 7 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 1,2 x 40mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie do zadania 18, poz 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy przez określenie *kompatybilne*, ma na myśli strzykawkę fabrycznie wpisane w menu pomp i wymienione w instrukcji obsługi wydanej przez producenta pomp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie do zadania 31:

1. Czy Zamawiający oczekuje cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętnicznych wprowadzany po igle, wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. Wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF), optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przeroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszywania. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w języku polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający oczekuje aby kaniule były pakowane po 25 sztuk w opakowaniu i zawierały instrukcje obsługi w każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy oferowane kaniule dotętnicze mają posiadać informację o czasie utrzymywania do 30 dni umieszczoną w każdym opakowaniu handlowym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie do zadania 37:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do infuzji grawitacyjnej, posiadającego czterokanałowy kolec? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie do wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie w punkcie 5 ppkt d od wyrażania kary w określonej kwocie oraz zmniejszenie kwoty do 0,1% wartości netto umowy (za zwłokę w dostarczeniu dokumentów, o których mowa w § 3 ust. 8).

Odpowiedź: : W załączeniu zaktualizowany wzór umowy.

Część 12

Zadanie 2,

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze- pu na

zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 12, poz. 2-4

Czy zamawiający wydzieli poz.2-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający dopuści dren o długości 90 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 22

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

Odpowiedź: Nie.

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 23

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 37

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

Odpowiedź: Nie.

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 49, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 49, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 13

Zadanie nr 6

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych mikrobiologicznie czystych, dla pacjentów z przedziału wagowego 3-40kg, nie zawierających lateksu, samoprzylepnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 1 Prosimy o odstąpienie od wymogu zapinania czujnika za pomocą dwóch pasków oraz oznaczenia opakowania datą ważności oraz numerem serii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych mikrobiologicznie czystych, dla pacjentów z przedziału wagowego 10-50kg, nie zawierających lateksu, samoprzylepnych.

Odpowiedź: Nie, Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 45

Z uwagi na różnorodność produktów w Zadaniu nr 45 prosimy o wydzielenie poz. 1-3 do osobnej części. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Nie, Zgodnie z SWZ.

Poz. 1 Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga, aby uchwyty były wielorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak, Zgodnie z SWZ.

Poz. 1 Prosimy o wskazanie jaką średnicę trzpienia ma mieć wymagany uchwyt?

Odpowiedź: Uchwyt musi być kompatybilny z generatorem wskazanym w SWZ.

Poz. 2 Czy Zamawiający ma na myśli przewód z wtykiem do generatora Valleylab przedstawionym na grafice poniżej?



Odpowiedź: Przewód musi być kompatybilny z generatorem wskazanym w SWZ.

Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie elektrod pakowanych indywidualnie w opakowaniach zbiorczych po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 30op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 52

Poz. 1 Prosimy o udostępnienie zdjęcia produktu i/lub jego numeru katalogowego w celu dobrego dopasowania asortymentu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrod pakowanych w opakowania zbiorcze po 10 par z odpowiednim przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 18op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Część 14

1. Czy Zamawiający w zadanie 40 poz 12 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, 11 Fr ramiona proste i zagięte o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm i 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie zadania 40 poz 12 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie.

3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 42 pozycja 1 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długościach: 19/40cm, 23/44 cm 28/49 cm, 33/50 cm wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 15

Zadanie 6 - czy Zamawiający dopuści czujnik niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 6 - czy Zamawiający dopuści zaferowanie czujników zapinanych na palec i stopę w kształcie klepsydry lub litery L dostosowane do przedziałów wagowych 1-15kg oraz drugi 15-40kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 21 - czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania o opisie:

Dodatkowy, niezależny regulator przepływu z możliwością ustalenie dokładnego przepływu w zakresie 0-250ml/h (dla gęstości 10%) i 0-200 ml/h (dla gęstości 40%) przeznaczony do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych i lipidów

Regulator z wyraźnie zaznaczoną pozycją OPEN/OFF (dla wartości 0 ml)

Komora kroplowa przezroczysta, wykonana z materiałów wolnych od DEHP

Ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami

Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką

Elastyczna komora kroplowa

Kroplicznik komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml

Filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm

Uniwersalne zakończenie drenu luer-lock (stałe zakończenie)

Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy

Miękki, elastyczny dren wykonany z materiałów wolnych od DEHP

Długość drenu 150 cm

Pozbawiony w całości DEHP oraz lateksu

Sterylizowany tlenkiem etylenu

Pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 360 sztuk

Opakowanie papier/folia

Na opakowaniu nadrukowana informacja o braku DEHP oraz zakresie regulacji

Jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 49 pozycja 2 - czy Zamawiający dopuści zaferowanie kieliszków w opak a80 wraz z ich wycena i przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Zadanie 49 pozycja 3 - czy Zamawiający dopuści okulary Wykonane z weluru, pianki poliuretanowej i bawełny:

- Jednoczęściowe
- Szybkie i wygodne założenie
- Możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji
- Wygodne zapięcie na rzepy
- Możliwość dostosowania rozmiaru
- Jednorazowego użytku
- Pakowane indywidualnie

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 49 pozycja 3 - czy Zamawiający dopuści okulary Wykonane z weluru, pianki poliuretanowej i bawełny:

- Dwuczęściowe
- Szybkie i wygodne założenie
- Możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji
- Wygodne zapięcie na rzepy
- Możliwość dostosowania rozmiaru
- Jednorazowego użytku
- Pakowane indywidualnie

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 16

Pyt. 1

Dot. Załącznik nr 3 – Umowa – par. 3 ust. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 3 ust. 3 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pyt. 2

Dot. Załącznik nr 3 – Umowa – par. 5 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur sprzedaży w formacie PDF drogą elektroniczną na adres wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur sprzedaży w formacie PDF drogą elektroniczną na adres: sekretariat@szpital-bartoszyce.pl

Pyt. 3

Dot. Załącznik nr 3 – Umowa – par. 7 ust. 1a. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „10% niezrealizowanej wartości brutto umowy.”

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące

wykonawcę. Obecny zapis umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.

W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 17

Pytanie do pakietu 40

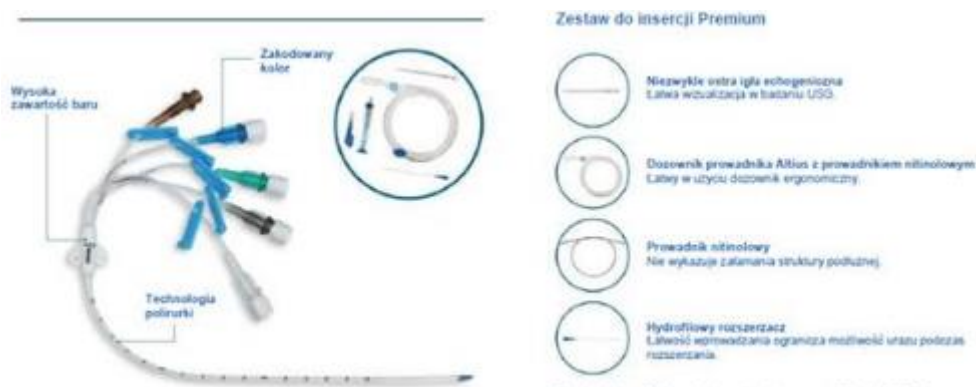
Pytanie 1 Czy Zamawiający w celu umożliwienia składania ofert wielu wykonawcom wydzieli pozycje 4,5 i 12 do oddzielnego pakietu, lub umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie 40?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 2 do pozycji 4 i 5 Czy Zamawiający dopuści cewniki centralne wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórne 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Dla poz. 4 Dwuświatłowy cewnik do żyły centralnej, w zestawie Seldingera 7F-14Ga,18Ga /20 cm

Dla poz. 5 Trzyświatłowy cewnik do żyły centralnej, w zestawie Seldingera 7F-14Ga,18Ga,18Ga/20 cm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 do pozycji 12 Czy Zamawiający dopuści cewnik czasowy do hemodializy dwuświatłowy 12F, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, w dostępnych długościach 15,20,24cm, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35" x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie do pakietu 42 Czy Zamawiający dopuści produkt o niewielkich różnicach technicznych lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności leczniczej: Zestaw dializacyjny permanentny (stały) 15,5F, zakładany metodą Seldingera, wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzepin. Zestaw w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip) Pakowane pojedynczo. Długości od mufki/ długość całkowita: 19/24cm , 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm, do wyboru przez Zamawiającego



- zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji,
- końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy,
- osobny kanał dla prowadnicy ułatwiający wprowadzenie cewnika do żyły,
- posiada mufkę poliesterową umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki,
- wykonany w innowacyjnej technologii Endexo, co sprawia, że materiał cewnika jest bardziej odporny na gromadzenie się elementów krwi w porównaniu do standardowych cewników niepowlekanych,
- końcówki luerowskie wykonane z termoplastycznego poliuretanu

Zestaw: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielalny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 18

1/ Czy Zamawiający w Zadaniu 3 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli z plastikowym zabezpieczeniem igły, ze skrzydełkami kaniuli umiejscowionymi standardowo?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

2/ Czy Zamawiający w Zadaniu 3 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli o przepływie 142ml/min. dla rozmiaru 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3/ Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 1 wymaga wyceny strzykawki typu Żaneta 50/60ml?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

4/ Czy Zamawiający w Zadaniu 15 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5/ Czy Zamawiający w Zadaniu 18 poz. 1,2 dopuści wycenę strzykawek do pomp infuzyjnych 50ml Margomed, powszechnie stosowanych w szpitalach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6/ Czy Zamawiający w Zadaniu 23 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7/ Czy Zamawiający w Zadaniu 23 dopuści wycenę koreczków z trzpieniem poniżej własnej krawędzi, gwarantującym pełne i szczelne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8/ Czy Zamawiający w Zadaniu 25 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9/ Czy Zamawiający w Zadaniu 25 poz. 1-4 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10/ Czy Zamawiający w Zadaniu 25 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek skalowanych odpowiednio 2ml-2,5ml, 5ml-6ml, 10ml-11ml oraz 20ml-24ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11/ Czy Zamawiający w Zadaniu 29 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12/ Czy Zamawiający w Zadaniu 34 poz. 2 dopuści przedłużacze z portem bezigłowym o długości 9 cm z dwoma zastawkami o wymiarach 1,2x3,0 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13/ Czy Zamawiający w Zadaniu 34 poz. 3 dopuści przedłużacze z portem bezigłowym o długości 9 cm z trzema zastawkami o wymiarach 1,2x3,0 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14/ Czy Zamawiający w Zadaniu 35 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do wielokrotnego pobierania płynu/leku posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka, pakowany pojedynczo”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15/ Czy Zamawiający w Zadaniu 54 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do przetaczania płynów – igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wielkość komory kroplowej o długości 5 cm, dren o długości min 150 cm, opakowanie typu folia, bez ftalanów, opakowanie x 500szt.”

Odpowiedź: SWZ zawiera 53 zadania.

Część 19

Zadanie 2 Pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową o dł. 6cm (5,5cm w części przezroczystej) w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką identyfikującą rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 8 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z workiem o pojemności 2000ml i drenem łączącym min. 125cm, opłucnej z trio igieł w rozmiarach: 14G, 16G i 19G, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 8 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw pakowany podwójnie - zewnętrzne papier-foolia, wewnętrzne folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 9 Pozycja 1

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje strzykawki 50/60ml z zakończeniem cewnikowym czy doustną (doustna końcówka ENFit) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 9 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 9 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dwoma łącznikami redukcyjnymi luer w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 9 Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 11 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze automatyczne o konstrukcji jak na zdjęciu poniżej, przyrząd automatycznie wprowadza i wycofuje ostrze lancetu z opuszka palca, dzięki czemu igła jest niewidoczna przed i po nakłuciu,?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 11 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 13 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy do nawilżania jamy ustnej o dł. całkowitej 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 14 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o średnicy drenu 5,0x6,5mm zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 15 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną 0,9x40mm 20G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 18-19 Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 19 Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki kompatybilne, wpisane w menu wymienionych pomp z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 1 - 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności: 3ml – dla rozmiaru CH6, 3-5ml dla rozmiarów CH8 - CH10 oraz 5-10ml dla rozmiarów CH12 - CH24, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 1 - 12

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie wew. folia, zew. papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności: 30ml – dla rozmiaru CH18-CH24, spełniające pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 12

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorowym nieprzeźroczystym konektorem oznaczającym rozmiar cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 15

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z 4 otworami bocznymi o łagodnych krawędziach, o długości 1050mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 16

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z 4 otworami bocznymi o łagodnych krawędziach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 16

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozm. 26F-36F bez wkładek redukcyjnych oraz bez zatyczek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści nożyk do przecinania zaciskaczy do pępownicy, sterylne dostępne w rozmiarze uniwersalnym spełniający pozostałe parametry SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycje 18

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne wykonane z polistyrenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 21, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów z dodatkowym portem do wstrzyknięć?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 21, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów z regulacją prędkości w zakresie od 5ml/h – 250ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 21, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści regulator przepływu o długości całkowitej 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bursztynowy do infuzji z komora z medycznego PVC bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje bursztynowego przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 23, pozycje 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 23, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 25, pozycje 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej (tj. strzykawka 2ml skala do 2,2ml; strzykawka 5ml skala do 5,5ml, strzykawka 10ml skala do 11ml, strzykawka 20ml skala do 22ml)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 25, pozycje 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 28, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ortopedycznego zestawu do odsysania z końcówką do odsysania z dwoma otworami bocznymi, wyposażoną w 2 wymienne filtry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 28, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji ortopedycznego zestawu do odsysania z końcówką do odsysania z dwoma otworami bocznymi oraz 2 osobno pakowanych końcówek wymiennych z filtrem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 31, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą pakowaną w blister papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 34, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu naczyniowego z przezroczystą poliwęglanową obudową oraz niebieską (nieprzezroczystą) silikonową membraną o przepływie 350 ml/min, do stosowania 7 dni lub 350 aktywacji, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 34, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu naczyniowego z przezroczystą poliwęglanową obudową oraz przezroczystą silikonową membraną o przepływie 350 ml/min, do stosowania 7 dni lub 350 aktywacji, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 34, pozycje 2,3

Czy Zamawiający dopuści przedłużaczy z portami bezigłowymi, z drenami o średnicach 1,0 x 2,7mm (wew. xzew.), o długości całkowitej przyrządu 15cm pozostałe wymagania zgodne SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 34, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużaczy z portami bezigłowymi, z drenami o średnicach 1,2x2,5mm (wew. xzew.), o długości całkowitej przyrządu 21 cm pozostałe wymagania zgodne SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 34, pozycje 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużaczy z portami bezigłowymi, z drenami o średnicach 1,2x2,5mm (wew. xzew.), o długości całkowitej przyrządu 12,5 cm pozostałe wymagania zgodne SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 35, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków bez zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 35, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków o objętości wypełnienia 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową o dł. 6cm (5,5cm w części przezroczystej) w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką identyfikującą rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządu za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 38, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu z miękkiego elastycznego PVC, z aluminiowym trokarzem, oznaczenie rozmiaru na drenie i trokarze, linii RTG na całej długości cewnika, atraumatyczny otwór końcowy oraz 2 naprzemianległe otwory boczne zapobiegające aspiracji



wrastaniu tkanek, dostępny wyłącznie z trokarem typu trójgranic. W zestawie zintegrowany łącznik schodkowy. Opakowanie zawiera osłonę na ostrą końcówkę trokara („motylek”), pakowany podwójnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelkę typu Redon typ płaski jak na załączonym zdjęciu o pojemności ml zakończona uniwersalną końcówką, która pozwala na podłączenie drenów 8-16CH, pozostałe parametry zgodne z SWZ?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o średnicy 48 mm, podłoże z pianki PE, żel stały, sensor Ag/AgCl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o średnicy 54 mm, podłoże z pianki PE, żel stały, sensor Ag/AgCl?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o średnicy 36 mm, podłoże z pianki PE, żel stały, sensor Ag/AgCl?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o średnicy 30 mm, podłoże z pianki PE, żel stały, sensor Ag/AgCl?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o wymiarach 42x56 mm, podłoże z pianki PE, z nacięciem do umocowania przewodu, prostokątna?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści żel ścierny o pojemności 250g?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 46, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pastę ścierną o pojemności 160g?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego gwarantującego najwyższą jakość wydruku i pełną kompatybilność?

Odpowiedź Zgodnie z swz.

Zadanie nr 48 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru za opakowanie a'5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 48 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści papier 106x25mm?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 48, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści papier 106x25mm z odpowiednim przeliczeniem ilości do 264 szt.?

Odpowiedź „- ilość opakowań jest zaokrąglana do pełnego opakowania w górę,”

Zadanie nr 48, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści papier bez nadruku?

Odpowiedź Zgodnie z swz.

Zadanie nr 48, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści papier 50x20?

Odpowiedź Zgodnie z swz.

Zadanie nr 48, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści papier 50x20 z odpowiednim przeliczeniem ilości do 60 szt.?

Odpowiedź Zgodnie z swz.

Zadanie nr 49, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom na rzepy, odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii, wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka, dostępne w 3 rozmiarach S, M, L, bez lateksu, jak na załączonym zdjęciu?



Odpowiedź Zgodnie z swz.

Zadanie nr 49 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści termometr posiadający miękką, elastyczną końcówkę pomiarową, termometr cyfrowy, wodoodporny?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 49, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z polem matowym o wymiarach 25mmx76mmx1mm?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 50 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści termiczny koc ratunkowy wykonany jest z metalicznej folii PET z powłoką aluminiową?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 50 pozycja 3

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienia, czy Zamawiający oczekuje 30 rolek staz, każda rolka zawierająca 25 szt. staz?

Odpowiedź Zgodnie z swz.

Zadanie nr 50 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę szyn palcowych aluminiowych 230x20mm za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 53 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 0,7l owalny/płaski?



Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 53 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników do transportu moczu za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 20

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w **Zadaniu nr 26** w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 26 paski testowe z

zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż stężenie glukozy wynoszące 10mg/dl nie występuje u nikogo, ponadto żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego jakiegokolwiek glukometru (+/-15mg/dl zgodnie obowiązującą normą EN ISO 15197:2015).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy z uwagi na fakt, że pomiary we krwi żyłnej i tętnicznej w praktyce nie są wykonywane za pomocą glukometru (ze względu na trudności w pobraniu próbki oraz dostępność krwi kapilarnej) Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 26 paski z enzymem GOD służące do pomiaru glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych były dokładnie takie same i jednolite na opakowaniach i w instrukcjach pasków zaoferowanych w Zadaniu nr 26, wskazując niezależnie od miejsca przechowywania pełny zakres temperatur a nie tylko ich górną granicę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w **Zadaniu nr 29** w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Zadaniu nr 29 Zamawiający dopuści igły pakowane w opakowaniach zbiorczych x 100 szt. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 21

1. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, zadanie nr 30, poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, zadanie nr 30

Prosimy o wskazanie modelu wstrzykiwacza jaki posiada Zamawiający. Informacja jest niezbędna w celu zaoferowania kompatybilnych wężyków z danym sprzętem, który posiada Zamawiający.

Odpowiedź: CT motion, REF: XD 8000, producent Ulrich Medical.

3. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, zadanie nr 30

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, zadanie nr 30

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w tytule zadania nr 30 ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

5. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, zadanie nr 30

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Dotyczy: Załącznik nr 2 – Formularz cenowy, zadanie nr 30, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o zmianę ilości materiałów w opakowaniu z 1 szt. na 100 szt. oraz zaktualizowanie ilości opakowań. Jedno opakowanie handlowe wyrobów, które chcemy zaoferować, zawiera odpowiednio 100 wężyków. Jesteśmy zobowiązani, aby materiały dostarczać w oryginalnych opakowaniach od producenta, w związku z czym nie mamy możliwości przepakowania i dostarczenia Zamawiającemu wymaganej przez niego ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Dotyczy: SWZ –Rozdział XX, pkt.4

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przesłanie umowy drogą korespondencyjną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dotyczy: Załącznik nr 3 – Wzór umowy, § 1, ust. 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy nie doszło do omyłki pisarskiej, Formularz cenowy jest załącznikiem nr 2 do SWZ.

Odpowiedź: Nie doszło do omyłki. Formularz cenowy będzie załącznikiem nr 1 do umowy.

9. Dotyczy: Załącznik nr 3 – Wzór umowy, § 3, ust. 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazanie kilku osób wyznaczonych do kontaktu jednak muszą to być konkretne osoby a nie wskazanie działu czy też stanowiska.

10. Dotyczy: Załącznik nr 3 – Wzór umowy, § 3

Prosimy 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: Zamawiający nie wyraża zgody na przedmiotową zmianę.

11. Dotyczy: Załącznik nr 3 – Wzór umowy, § 7

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 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 osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nalicza kary umowne od kwoty brutto, czyli od kwoty faktycznie przez niego wydatkowanej na realizację zadania.

12. Dotyczy: Załącznik nr 3 – Wzór umowy, § 5 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu do wzoru umowy ?

Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy – sytuacja nie dotyczy, gdy zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 90 dni ponad termin określony w umowie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu.

Część 22

Dot. Zadanie nr 51 pkt. 1

Proszę o podanie bliższych parametrów opaski, zdjęcie, wymiary lub kod producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z swz.

Część 23

1. Czy Zamawiający w **Zadaniu Nr 5** wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w zintegrowane z tym testem narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioapatów) na pole reakcyjne testu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający **Zadaniu nr 5** – Test ureazowy - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 24

Pytanie nr 1 - Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – zadanie nr 51, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opaski identyfikacyjne dla niemowląt z zadania 51, poz. 1 również mają być przeznaczone do drukarki Zebra HC100?

Jeżeli tak, to czy Zamawiający miał na myśli opaski identyfikacyjne dla niemowląt **Zebra Z-Band Direct** o wymiarach 25 x 152 mm ?

Odpowiedź: Nie.

Część 25

Zadanie nr 6

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie czujnika do pulsoksymetrii, jednorazowego, sterylnego, nie zawierającego lateksu, samoprzylepnego, hypoalergicznego dla wrażliwej skóry - zapinany za pomocą dwóch pasków - sensor kompatybilny z technologią OxiMax o-sensor kompatybilny z technologią

Nellocor, dla niemowląt i dzieci ważących od 3kg do 20 kg. Na każdym opakowaniu musi być zaznaczona data ważności, numer serii.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 26

1.

Prosimy o doprecyzowanie, czy w **pak.52** Elektroda System ze złączem QUICK COMBO do defibrylatora Life Pack 12 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: Zgodnie z swz.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie informuje, że zmienia termin składania ofert, na dzień **27.03.2024 r. do godz. 9:00**. Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o **godz. 9:30**.

Załączniki:

Załącznik nr 3 v 2 - Wzór umowy

.....
Kierownik zamawiającego