



Zamawiający:

Opolskie Centrum Onkologii
im. prof. Tadeusza Koszarowskiego
w Opolu
ul. Katowicka 66a
45-061 Opole

Dot. przetargu nieograniczonego nr **28/PN/2020**

Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Opolskiego Centrum Onkologii na okres 12 miesięcy

Wyjaśnienia i zmiany treści SIWZ dokonane zgodnie z art. 38 ust 1 i 4 Ustawy PZP w dniu 18.08.2020r.

1.	<p>Pakiet 6 poz. 3 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie. Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, oczekujemy oferty zgodnej z SIWZ</p>
2.	<p>1. Odnosnie Pakietu nr 7 poz. 12: „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.” Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy. 2. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 7 poz. 12 do odrębnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty. Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, oczekujemy oferty zgodnej z SIWZ</p>
3.	<p>Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 22 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 niżej opisanej chusty gazowej? Serwety gazowe z tasiemką, z elementem rtg, rozm.45 x 45 cm (+/- 10 %), 17 nitok, 4 warstwy gazy, dobrze wchłaniające, miękkie, spoiste, powierzchnia bez plam, zanieczyszczeń rażących błędów tkackich. Gotowy produkt po praniu wstępny. Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, oczekujemy oferty zgodnej z SIWZ Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 22 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie nr 22 chust gazowych niejałowych czy jałowych? Odpowiedź: Niejałowych</p>
4.	<p>PAKIET 1 Poz. 7-8 1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki do pomp infuzyjnych 50ml lub 50/60ml, światowych liderów w ich produkcji firm: Becton-Dickinson lub B/Braun - z jednostronną skalą pomiarową, bez poprzecznego wcięcia na tłoku oraz dodatkowego pierścienia stabilizującego o konstrukcji umożliwiającej prawidłowe osadzenie w ramieniu każdej pompy infuzyjnej, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Odpowiedź: Dopuszczamy wyżej opisany produkt jako równoważny Poz. 7-9 1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki pakowane w opakowana zbiorcze do 100szt. (z odpowiednim przeliczeniem ilości) - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę Poz. 9 1. Prosimy o określenie wymaganej wielkości opakowania np. op. a 100s. lub podanie oczekiwanej ilości w sztukach, co pozwoli na prawidłową wycenę. Odpowiedź: Opakowanie = 100 sztuk</p>



Poz. 26-30

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby kaniule z poz. 26-29 oraz koreczki z poz. 30 pochodziły od jednego producenta i zastąpienie wymogiem ich pełnej kompatybilności - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę, zmienia się opis przedmiotu zamówienia z załączniku nr 1 poz. 26-30.

W poz. 26-29 wykreśla się słowa: „tego samego producenta, co koreczki z poz. 29”

W poz. 30 wykreśla się słowa: „tego samego producenta, co kaniule z poz. 25-28”

Przy czym dodaje się warunek bezwzględny o treści: „wymaga się pełnej kompatybilności kaniul i koreczków opisanych w poz. 26-30”

2. W wypadku odpowiedzi odmownej, prosimy o korektę błędnych zapisów wzajemnie odnoszących się do numerów pozycji zarówno w opisie kaniul dożylnych jak i koreczków.

Odpowiedź: jak wyżej.

Poz. 45

1. Prosimy o korektę prawdopodobnego błędu pisarskiego oraz dopuszczenie do składania ofert na aparaty dwudrożne (zamiast opisanych w siwz czterodrożnych) z portem bezigłowym nad komorą kroplową - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wg naszej najlepszej wiedzy tego typu aparat czterodrożny, spełniający pozostałe wymogi siwz - nie istnieje - i nie jest obecny na rynku wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Tak, zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską. Zamiast „aparat czterodrożny” winno być „aparat dwudrożny”

PAKIET 10

Poz. 1-6

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert cewniki Foley, pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, w podwójne opakowanie foliowe światowego lidera w produkcji tego typu cewników.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Poz. 1-8

1. Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg zaoferowania cewników z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 10ml (przy opisie siwz 5-10ml), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz ?

Odpowiedź: Tak.

Poz. 7- 8

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foley silikonowe, powinny posiadać ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt w całym okresie ich użytkowania.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foley silikonowe, powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

Poz. 9

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na pooperacyjne cewniki trójdrożne Dufoura, wykonane z lateksu pokrytego hydrożelem - światowego lidera w ich produkcji firmy Bard - z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 30-50ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na pooperacyjne cewniki trójdrożne Dufoura, wykonane z plastycznego przejrzystego, termoplastycznego tworzywa - światowego lidera w ich produkcji firmy Rusch/Teleflex z lateksowym balonem o pojemności określonej przez producenta jako 30 lub 75ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki trójdrożne wykonane z silikonu - światowego lidera w ich produkcji firmy Rusch/Teleflex z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 50ml, 60ml, 70ml, 80ml (odpowiednio dla rozmiarów Ch18, 20, 22, 24), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Poz. 12

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert worki do godzinowej zbiórki moczu - światowego lidera w ich



	<p>produkcji firmy Unomedical/Convatec - o dokładności skali w komorze pomiarowej co 1ml do 40ml, co 5ml do min. 100ml, co 10ml do min. 120ml i co 20ml do min. 500ml, oraz co min. 100ml w worku zbiorczym, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.</p>
5.	<p>PAKIET 13 Poz. 8 1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zestawy do szynowania moczowodów do URS w rozmiarze 4,8 o dostępnych długościach 26cm i 28cm, do dowolnego wyboru Zamawiającego - światowego lidera w ich produkcji firmy Rusch/Teleflex, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Odpowiedź: Wyrażamy zgodę, dopuszczamy produkt jako równoważny</p> <p>Poz. 9 1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na jednostopniowe zestawy do cystostomii (wstępnie zmontowane i gotowe do użycia) w rozmiarach kaniuli punkcyjnej 3,6mm x 8cm lub 12cm oraz 5,6mm x 12cm, z cewnikiem typu pigtail, wykonanym z poliuretanu o CH10 lub Ch15 i długości 65cm /do dowolnego wyboru Zamawiającego/ - światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun. Odpowiedź: Tak, dopuszczamy</p> <p>2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na jednostopniowe zestawy do cystostomii (wstępnie zmontowane i gotowe do użycia) w rozmiarach kaniuli punkcyjnej 5,6mm x 12cm, z cewnikiem balonowym prostym lub zagiętym typu pigtail, wykonanym z silikonu, o CH12 lub Ch14 i długości 40cm (prosty) lub 53cm (zgięty) /do dowolnego wyboru Zamawiającego/ - światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun. Odpowiedź: Nie, zgodnie z pkt. 1 oczekujemy poliuretanu, a nie silikonu.</p>
6.	<p><u>1. Dot. zapisów umowy §3 ust. 3</u> Prosimy o dopisanie, że w cenach jednostkowych zawierają się wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia, w tym: koszty (...) dostawy przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto. Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości. Odpowiedź: Brak zgody, zgodnie z Projektem Umowy.</p> <p><u>2. Dot. zapisów umowy §4 ust. 5 oraz zapisów pkt. 4 Formularza ofertowego</u> Zamawiający zapisał, iż termin ważności nie może być krótszy niż 12 m-cy (dot. pakietu nr 5). Ponieważ nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czy termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce (dot. poz. 13 i 14 pakietu nr 5), prosimy o możliwość dopuszczenia probówko-strzykawek, których termin ważności będzie wynosił minimum 5 miesięcy. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień częściowych w terminie do 3 dni) bez zbędnego składowania produktów. W związku z tym prosimy o dopuszczenie strzykawko-probówek z pozycji: 13 i 14 w Pakiecie nr 5 z 5-cio miesięcznym terminem ważności od daty dostarczenia do Zamawiającego. Odpowiedź: Wyrażamy zgodę. Zamawiający uzupełnia SIWZ o przypis do § 4 ust. 5 załącznika nr 2 (projekt umowy), o treści: „Za wyjątkiem strzykawko probówek opisanych w pakiecie 5 poz. 13 i 14, dla których wymaga się minimum 5 miesięcznego terminu ważności w dniu dostawy”. Przypis obowiązywał będzie w umowie dotyczącej pakietu nr 5.</p> <p><u>3. Dot. zapisów umowy §5 ust. 1</u> Prosimy o modyfikację zapisów §5 ust. 1 w taki sposób aby, wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia. Odpowiedź: Brak zgody, zgodnie z Projektem Umowy.</p> <p><u>4. Dot. Pakietu nr 5</u> Zgodnie z zapisami rozdz. VI pkt. 4.2 do oferty należy dołączyć próbki oferowanego asortymentu w oryginalnych opakowaniach handlowych lub kserokopią oryginalnego opakowania handlowego potwierdzoną, za zgodność z oryginałem w oddzielnym opakowaniu (koperta, pudełko). Prosimy o potwierdzenie, że zaoferowanie przez Wykonawcę próbek w ilość po 1 oryginalnym opakowaniu handlowym dla pakietu nr 5 będzie uznane jako spełnienia przez oferowane dostawy wymagań Zamawiającego.</p>



	<p>Odpowiedź: Tak, potwierdzamy., że zaoferowanie przez Wykonawcę próbek w ilości po 1 oryginalnym opakowaniu handlowym dla pakietu nr 5 będzie wystarczające do oceny przedmiotu zamówienia w oparciu o przyjęte kryterium jakościowe.</p>
7.	<p>Zadanie 13</p> <p>1. Czy Zamawiający w pak 13 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów, rozm. 7F/26/2, 6F/26/2 lub 4,8/26/1,4 w opcji oba końce kateteru zamknięte lub otwarte - do wyboru podczas zamawiania? Odpowiedź: Tak, rozmiar 4,8</p> <p>2. Czy Zamawiający w pak 13 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik moczowodowy pojedynczy typu Pigtail, z prowadnicą, rozm. 4,8F/90/1,4? Odpowiedź: Tak</p> <p>3. Czy Zamawiający w pak 13 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik moczowodowy pojedynczy typu Pigtail, z prowadnicą, rozm. 7F/90/2? Odpowiedź: Tak</p> <p>4. Czy Zamawiający w pak 13 poz 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów wykonany z poliuretanu, czas stosowania do 12 m-cy, DJ rozm. 6/26/2, 6/28/2, 6/24/2 , w opcji oba końce kateteru zamknięte lub otwarte - do wyboru podczas zamawiania? Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ</p> <p>5. Czy Zamawiający w pak 13 poz 6 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do nefrostomii 2-stopniowy z cewnikiem hydrożelowanym 6, 8, 10Ch, z prowadnicą typu Lunderquista, z miękkim bezpiecznym koncem typu J, igła widoczna w USG, rozm.17,5G x 20cm, Igła do prostowania cewnika? Odpowiedź: Tak</p> <p>6. Czy Zamawiający w pak 13 poz 7 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik moczowodowy typu Couvelair, skalowany co 1 cm dł 70cm, widoczny radiologicznie rozmiar 3-8 CH,mandryn metalowy. Zamawiający przy zamówieniu określi rozmiar? Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ</p> <p>7. Czy Zamawiający w pak 13 poz 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów do URS, rozm 4,8 F zawierający cewnik z poliuretanu skalowany co 1 cm , popychacz sterowalny dł 90cm, z prowadnicą Seldingera dł 150cm z ruchomym rdzeniem. Cewnik połączony z popychaczem dla lepszego ustawienia cewnika. Cewnik otwarty/ zamknięty. dł 26/28 cm - do wyboru podczas zamawiania? Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.</p> <p>8. Czy Zamawiający wydzieli z pak 13 poz 9? Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.</p>
8.	<p>Pakiet 1, poz. 5,7,9-10,23-24,30</p> <p>Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5,7,9-10,23-24,30 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej. Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, oczekujemy oferty zgodnej z SIWZ</p> <p>Pakiet 1, poz. 7</p> <p>Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną? Odpowiedź: Tak, dopuszczamy</p> <p>Pakiet 1, poz. 7</p> <p>Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu/nazwy strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie.</p>



Wymóg też znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, oczekujemy oferty zgodnej z SIWZ

Pakiet 1, poz. 23-24

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

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

- Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 1, poz. 24

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

Pakiet 1, poz. 30

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

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

- Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zamawiający skorygował opis przedmiotu zamówienia z załączniku nr 1 poz. 26-30.

W poz. 26-29 wykreśla się słowa: „tego samego producenta, co koreczki z poz. 29”

W poz. 30 wykreśla się słowa: „tego samego producenta, co kaniule z poz. 25-28”

Przy czym dodaje się warunek bezwzględny o treści: „wymaga się pełnej kompatybilności kaniul i koreczków opisanych w poz. 26-30”

Pakiet 6, poz. 2, poz.6

Czy zamawiający wydzieli poz.2 i poz.6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź; Nie wyrażamy zgody, oczekujemy oferty zgodnej z SIWZ

Pakiet 6, poz. 6

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

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pakiet 7, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści pojemniki o poj. 100 ml?

Odpowiedź: Tak, zamawiający koryguje opis przedmiotu zamówienia w zadaniu 7 poz 1 i 2:

Zamiast:

- 1 Pojemniki na mocz z nakrętką, jałowe, poj. ok. 100 -120 ml
- 2 Pojemniki na mocz z nakrętką, niejaołowe, poj. ok. 120-130 ml

Jest:

- 1 Pojemniki na mocz z nakrętką, jałowe, poj. ok. 100 -120 ml
- 2 Pojemniki na mocz z nakrętką, niejaołowe, poj. ok. 100-130 ml

Pakiet 7, poz. 4

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?



Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pakiet 7, poz. 11-12

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

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pakiet 7, poz. 11

Czy zamawiający oczekuje szczoteczkę prostą?

Odpowiedź: Nie, oczekujemy szczoteczki typu „wachlarzyk”

Pakiet 7, poz. 12

Czy zamawiający oczekuje szczoteczkę typu wachlarzyk?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 7, poz. 13-14

Czy zamawiający wydzieli poz.13-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, gdyż produktu włókninowe z uwagi na sytuację rynkową -epidemiologiczną, są produktami o ograniczonej dostępności?

Odpowiedź: Nie, podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pakiet 10, poz. 11

- Czy zamawiający wydzieli poz.11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, gdyż produktu włókninowe z uwagi na sytuację rynkową -epidemiologiczną, są produktami o ograniczonej dostępności?

Odpowiedź: Nie, podtrzymujemy zapisy SIWZ

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

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

- Czy zamawiający dopuści wycenę za wieszaki na worki w osobnej pozycji, tym samym prosimy o modyfikację arkusza cenowego i podanie ilości wieszaków?

Odpowiedź: Nie, podtrzymujemy zapisy SIWZ

- Czy zamawiający dopuści opakowanie jednostkowe foliowe, z nacięciem w celu łatwiejszego otwarcia bez dekontaminacji produktu?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pakiet 11

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

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

9. **Pakiet 1,2,3,4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'50 sztuk i ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 1200?

Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 7,8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp z jednostronną skalą pomiarową?



Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 7,8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp z jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 7,8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp o pojemności 50 ml bez rozszerzenia?

Odpowiedź: Pozycja 7 – tak, pozycja 8. – nie.

Pakiet 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową o pojemności 20 ml z podziałką co 0,5 ml?

Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie jakiej wielkości opakowania zamawianych strzykawek o pojemności 20 ml oczekuje oraz czy dopuści opakowanie a'50 sztuk i ich ewentualną wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje opakowania = 100 szt, ale dopuszcza również opakowania po 50 szt. z przeliczeniem ilości

Pakiet 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe z podziałką co 0,2 ml?

Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,9 x40 mm lub 0,9x25 mm (20G)?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści igłę bezpieczną w rozmiarze 0,7x30 mm?

Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych o długości całkowitej komory kroplowej 60 mm (części przezroczystej 55 mm)?

Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy

Pakiet 1, pozycja 30

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby koreczki do kaniul były tego samego producenta co kaniule?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający odstąpił od wymogu (zmiana treści SIWZ)

Pakiet 1, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści igłę do bezpiecznego pobierania 18 G bez filtra ze szlifem ołówkowym?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, pozycja 7,8,43,44,46

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: : NIE, zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelkę typu Redon o pojemności 200 ml?

Odpowiedź: TAK. dopuszczamy

Pakiet 2, pozycja 3-6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby dreny Redona były pakowane na prosto?

Odpowiedź: : NIE, zgodnie z SIWZ



Pakiet 2, pozycja 3-6

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona o zakresie rozmiarów Ch-12 do CH16 o długości 800 mm lub 1700 mm?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści łącznik Y bez zastawki?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu pasywnego ran z drenem CH 27?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

Pakiet 4, pozycja 1-5

Czy Zamawiający oczekuje ostrzy ze stali węglowej czy ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany żel do znieczuleń miejscowych potwierdzeń na biokompatybilność chloroheksydyny?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SIWZ

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do znieczuleń błon śluzowych w postaci ampułko-strzykawki o pojemności 6 ml oraz jego wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych ampułko-strzykawek i zaokrągleniem do 1667?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do znieczuleń błon śluzowych sterylizowany promieniami gamma?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje sztabek lateksowych dostępnych w minimum 2 kolorach?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie oczekujemy

Pakiet 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków, wyposażone w otwór boczny umieszczony na szczycie igły jak na zamieszczonej fotografii poniżej:



Odpowiedź: NIE

Pakiet 6, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści osłonki na głowicę USG pakowane po a'144 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” do 42 opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 667 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 7, pozycja 4



Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 7, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści żel do USG 0,5 l z korkiem typu push - pull?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści szkiełka cytologiczne posiadające szlifowane brzegi i matowe pole do podpisu (jednostronne)?

Odpowiedź: [NIE, zgodnie z SIWZ](#)

Pakiet 7, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści spódnicę w rozmiarze uniwersalnym o długości 60 cm?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 8, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do niskociśnieniowego drenażu ran z plastikowym pojemnikiem ssącym typu płaski mieszek wykonany z polietylenu o bardzo wysokim stopniu rozprężalności?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej z aluminiowym trokarem?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej pakowany podwójnie zewnętrzne papier-folia oraz wewnętrzne folia?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej o długości drenu dla rozmiarów CH8- 7+/- 0,5 cm; Ch10-CH 14 długość drenu 19+/- 1 cm; Ch16-Ch18 długość drenu 21 +/- 1 cm; Ch-20-Ch40 długość drenu 34 +/- 1 cm?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 8, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr'a z workiem w zakresie rozmiarów Ch8-Ch24 z ramieniem bez perforacji?

Odpowiedź: [Dopuszczamy perforację, nie wymagamy.](#)

Pakiet 8, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr'a z workiem w zakresie rozmiarów Ch12-Ch24 z workiem?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 10, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour o pojemności balonu 50 ml dla rozmiarów 18 Fr oraz 20 Fr i o pojemności balonu 80 ml dla rozmiarów 22 Fr i 24 Fr?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Pakiet 10, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny zestaw do godzinowej zbiórki moczu. Komora kolekcyjna z białą tylną ścianą, podzielona na dwie komory pośrednie, ze skalą co 1ml od 3 do 40ml, co 5ml w zakresie 40 - 100ml oraz co 10ml w zakresie 100 - 500ml. Zestaw wyposażony w 2 filtry hydrofobowe, oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Obrotowy zawór spustowy oraz podwójny system mocowania (wieszak oraz regulowane taśmy). Worek zbiorczy o pojemności 2000ml z zaworem spustowym typu poprzecznego "T" mocowanym w otwartej zakładce (możliwość podwieszenia). Dwuświatłowy dren o długości 120cm wzmocnionym spiralą antyzagięciową przy wyjściu z komory, z klamrą zaciskową, zakończony łącznikiem



stożkowym z zatyczką, wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek. Sterylny, opakowanie folia/papier?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SIWZ

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze do uzyskania próbki krwi kapilarnej w formie igły?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę chirurgiczną do mycia o wymiarach 90x45x39 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę chirurgiczną do mycia pakowaną po a'40 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań i zaokrągleniem „w górę” do 19?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę chirurgiczną do mycia o miękkim i delikatnym włosiu wykonanym z medycznego polietylenu nie powodującego podrażnień skóry oraz miękką gąbką poliuretanową zapewniającą delikatne czyszczenie skóry?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'20szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców, grubości wynoszącej na palcu 0,08±0,01 mm, na dłoni 0,06±0,01 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy

10. **PROJEKT UMOWY**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoka”?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę, w związku z czym dokonuję zmiany w § 5 ust. 1 Projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:

1. „Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:
 - a) za opóźnienie **zwłokę** w dostawie asortymentu objętego umową w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 2 % wynagrodzenia brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie określonym umową, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **zwłoki**
 - b) za opóźnienie **zwłokę** w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za opóźnienie **zwłokę** w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za opóźnienie **zwłokę** w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu w wysokości 0,5 %, wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 3 Umowy, w za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia-**zwłoki**
 - c) za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie



	<p>Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 Umowy.</p> <p>d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości 5 % kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 Umowy.”</p> <p>2. § 5, ust. 1 - wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pkt a) - do kwoty 1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia - pkt b) - do kwoty 0,5% wartości brutto towaru wadliwego - pkt c) - do kwoty 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy. <p>Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy/dostawy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.</p> <p>Mając powyższe na uwadze, zwraca się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych oraz modyfikację zasad ich naliczania, jak na wstępie.</p> <p>Odpowiedź: Brak zgody, zgodnie z Projektem umowy.</p>
<p>11.</p>	<p>Pakiet nr 6, pozycja nr 5 –Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę do ciała o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> • w formie prostokątnej ściereczki • nasączona obustronnie środkiem myjącym (PH 5,5) • aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą • wykonana w całości z poliestru • rozmiar: 12 x 20 cm • gramatura 100 g/m² • wyrób jednorazowy • nie zawiera lateksu • pakowana po 24 sztuki? <p>Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ</p> <p>Pakiet nr 9, pozycja nr 1 – Czy zamawiający ma na myśli filtry dla noworodków?</p> <p>Odpowiedź: Filtry do podawania leków cytotoksycznych u dorosłych</p>
<p>12.</p>	<p>Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet nr 6 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wodę destylowaną • Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę • 2g chlorowodorek lidokainy • 0.250g glukonian chlorohexydyny (stężenie 20%) • 0.060g hydroksybenzoat metylu • 0.025g hydroksybenzoat propylu <p>Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach (opakowanie a'25 sztuk) z podziałką o 6ml (6g)?</p> <p>Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z opisem w SIWZ</p> <p>Pytanie nr 2 – dotyczy pakiet nr 6 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany produkt badań na kompatybilność chlorohexydyny?</p> <p>Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z opisem w SIWZ</p>
<p>13.</p>	<p>Pakiet nr 6, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny igłę do pobierania i rozpuszczania leków o następujących parametrach:</p>



	<ul style="list-style-type: none"> •Igła wykonana ze stali nierdzewnej •Igła z otworem bocznym przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek •Igła (tępa) nie przeznaczona do iniekcji •Igła sterylna, apirogenna •Konstrukcja igły minimalizuje wytwarzanie skrawków z korków gumowych, •Boczny otwór umożliwia rozpuszczanie leków, ograniczając jego spienienie •Opakowanie foliowo–papierowe typu blister pack •Opakowanie handlowe 100 sztuk •Rozmiar 1,2x30mm? <p>Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.</p>
14.	<p><u>Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 2 do SIWZ</u></p> <p>Pytanie 1 Zwracamy się z prośbą o zmianę kary umownej w §5 ust a) na: „w razie opóźnienia w wykonaniu dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto części zamówienia, której dotyczy zwłoka, za każdy dzień opóźnienia.” Odpowiedź: Wysokość kary umownej zgodnie z Projektem umowy, a zwłoka zgodnie ze zmianami w pkt.10 wyjaśnić.</p> <p>Pytanie 2 Zwracamy się z prośbą o zmianę kary umownej w §5 ust b) na: „w razie nieterminowego załatwienia reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia.” Odpowiedź: Wysokość kary umownej zgodnie z Projektem umowy, a zwłoka zgodnie ze zmianami w pkt.10 wyjaśnić.</p> <p>Pytanie 3 W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowania ogólnoswiatowego. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści: „W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.” Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi przepisami i Projektem umowy. Warunki w tym zakresie dot. Stanu epidemii określają przepisy szczególne w tym zakresie wydane.</p>
15.	<p>Zadanie 1 Poz. 8: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 60 ml, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki ,logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta jednorazowego użytku ,opakowanie max 100 szt. Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ</p> <p>Poz.9-10: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po max. 100 szt. Odpowiedź: Dopuszczamy z odpowiednim przeliczeniem ilości</p> <p>Poz. 10:</p>



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek, poj. 10 ml, podziałka co 0,2ml.

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Poz. 12:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły luer 0,6x 32mm

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Poz. 13:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły luer 0,7x 32mm

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Poz. 17:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły luer 0,9x 40mm

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły luer 1,1x 50mm

Odpowiedź: [Zgodnie z SIWZ](#)

Poz. 18-22:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy igły bezpieczne mają posiadać jednoelementową osłonkę w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym

Odpowiedź: [Dopuszczamy, nie wymagamy](#)

Poz. 23:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych z komorą kropłową o długości min. 5,5 cm, na dnie komory filtr zatrzymujący cząsteczki 15 mikronów.

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Poz. 25:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń z jednoczęściową, elastyczną komorą kropłową, na dnie komory filtr zatrzymujący cząsteczki 15 mikronów, z drenem długości min. 150 cm, zacisk rolkowy, bez loga producenta, bez DEHP, wersja bursztynowa do leków światłoczułych.

Odpowiedź: [Zgodnie z SIWZ](#)

Poz. 30:

1. Prosimy o wyjaśnienie czy perforacja ułatwiająca chwytność koreczka ma być na całej długości części chwytnej koreczka?

Odpowiedź: [Dopuszczamy, nie wymagamy](#)

2. Prosimy Zamawiającego odstąpienia od wymogu koreczków tego samego producenta, co kaniule.

Odpowiedź: [Zamawiający skorygował opis przedmiotu zamówienia z załączniku nr 1 poz. 26-30.](#)

W poz. 26-29 wykreśla się słowa: „tego samego producenta, co koreczki z poz. 29”

W poz. 30 wykreśla się słowa: „tego samego producenta, co kaniule z poz. 25-28”

Przy czym dodaje się warunek bezwzględny o treści: „wymaga się pełnej kompatybilności kaniul i koreczków opisanych w poz. 26-30”

Poz. 33:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego łącznika dostępu naczyniowego, kompatybilny z końcówką Luer i Luer Lock, o przepływie min. 165 ml/min, dostosowanym do średnic kaniul. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu) , możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 700 aktywacji(użyć)

Odpowiedź: [Zgodnie z SIWZ](#)

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przezroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepływania?

Odpowiedź: [Dopuszczamy, nie wymagamy](#)



3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Poz. 41:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu. Długość zestawu 210cm. Aparat wyposażony w filtr p/bakteryjny 1 um w odpowietrzniku oraz dodatkowy filtr cząsteczkowy w komorze kropelowej. Regulator prędkości infuzji połączony na stałe z drenem, gwarantujący stały, niezmienny w czasie przepływ płynów, oraz powtarzalność ustaleń po wznowieniu przepływu. Regulator przepływu od 0 do 250 ml/h (możliwość precyzyjnej regulacji podawanego płynu przez regulator, z podziałką w skali co 5 ml/h do 30 ml/h). Dodatkowy port igłowy do podawania leków typu Y konektor wbudowany w linię. Zacisk typu Roberts do przerw w infuzji. Zestaw sterylny – bez ftalanów i lateksu.

Odpowiedź: [Zgodnie z SIWZ](#)

Poz. 42:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępo ściętej, z otworem ułożonym centralnie, ostrze igły ścięte pod kątem 45 stopni, z filtrem 5 mikronów, rozmiar 18G (1,2 mm) długość 40 i 50 mm – do wyboru przez zamawiającego, z nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym w celu łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: [Dopuszczamy](#)

Poz. 43:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji oraz zacisk zatrzaskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Zestaw do worka i butelki.

Odpowiedź: [Zgodnie z SIWZ](#)

Poz. 44:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatrzaskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki

Odpowiedź: [Zgodnie z SIWZ](#)

Poz. 45:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej z wyczuwalną teksturą antypoślizgową, ułatwiającą uchwyt, do podawania cytostatyków z 5 portami dostępowymi ułożonymi naprzemiennie, o długości maksymalnie 190 cm. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatrzaskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Koniec dystalny zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym. Dren z poliuretanu. Przyrząd nie zawiera DEHP.

Odpowiedź: [Zgodnie z SIWZ](#)

Poz. 46:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej, matowa, z wyczuwalną teksturą antypoślizgową, ułatwiającą uchwyt o długości 181 cm do podawania cytostatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem, ułożonymi naprzemiennie. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatrzaskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do



dostryknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Dren z poliuretanu. Objętość wypełnienia 11,6 ml. Przyrząd nie zawiera DEHP.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 47:

Czy zamawiający wymaga, aby koreczki umożliwiały bezdotykową aplikację?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

Zadanie 9

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białka?

Odpowiedź: TAK

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu?

Odpowiedź: TAK

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwi bezpiecznie odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: NIE

4. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy dreny mają być wykonane z PCV bez DEHP ?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 13

Poz.1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów rozm. 7F/26/2 oraz 4,8F/26/2. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego rozm. 6 Fr o długości 90 cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego o długości 90 cm ? Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Poz. 2-3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, żeby cewniki wykonane były z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan.

Odpowiedź: Nie oczekujemy, dopuszczamy

Zadanie 23

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych, antyalergicznymi, bezpułdrowymi, półsyntetycznymi: lateksowo-nitrylowymi, trójwarstwowymi. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, wykonana w technologii SMT. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomiczne rozwiązanie. Grubość na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankietcie min. 0,16 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetycznie foliowe podciśnieniowe. Rękawice używane obecnie w Państwa placówce.

Odpowiedź: Dopuszczamy

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice powinny cechować się wzmocnionym rolowanym mankietem posiadające widoczne podłużne i poprzeczne wzmocnienia



zapobiegające zsuwaniu się rękawicy w trakcie użytkowania, co umożliwi komfortową pracę także w trakcie dłuższych zabiegów chirurgicznych?

Odpowiedź: TAK

3. Czy w celu zapewnienia jak największego komfortu zamawiający oczekuje, aby opakowanie zawierało dodatkowe tłoczenie na listkach znacznie ułatwiające otwieranie ?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

Zadanie 24

Poz. 1 -3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, AQL = 1.0 , przydatne do kontaktu z żywnością. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy

16.

Pytanie 1 – do formularza asortymentowo – cenowego – załącznik nr 1 (pakiet 17, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści taśmę o długości 50 m?, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Opole, 18.08.2020r.

Opracowały:

E. Duda

K. Wojdyła

A. Gąska