

01/2020

Bartoszyce, 14.02.2020r.

SZPITAL POWIATOWY
im. Jana Pawła II
11-200 BARTOSZYCE
ul. Kardynała Wyszyńskiego 11
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
tel. 89 675 23 05 • fax 89 764 26 25
NIP 743-16-41-687 • REGON 000308436

Do wszystkich wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. **Numer sprawy: 01/2020.**

Nazwa zadania: „**Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku.**”

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

Część 1

1. dotyczy zadania 80 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 1 należy zaoferować elektrody z żelem ciekłym czy stałym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwa rozwiązania.

2. dotyczy zadania 80 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. dotyczy zadania 80 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 40 mm x 36 mm z żelem stałym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. dotyczy zadania 80 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 42 mm x 36 mm z żelem stałym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. dotyczy zadania 80 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 55 mm x 35 mm z żelem ciekłym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. dotyczy zadania 80 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. dotyczy zadania 80 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 25,7 mm w kształcie kwiątka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. dotyczy zadania 80 poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. dotyczy zadania 80 poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. dotyczy zadania 76 poz. 1

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

Odpowiedź: Należy zaferować papier oryginalny, Zamawiający nie dopuszcza zamiennika.

11. dotyczy zadania 81 poz. 7

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

Odpowiedź: Należy zaferować papier oryginalny, Zamawiający nie dopuszcza zamiennika.

12. dotyczy zadania 81 poz. 5

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

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

13. dotyczy zadania 81 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 25 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 16 rolek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. dotyczy projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. b),c)

Prosimy o zmianę kary umownej na 2% wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia/ wartości brutto reklamowanych towarów. Kara w obecnej wysokości jest w naszej ocenie za wysoka. Zapis taki jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. dotyczy SIWZ – rozdz. X pkt. 10- grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Część 2

1. dotyczy zadania 1 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 2 oraz utworzenie odrębnego zadania, co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów do procedury przetargowej, a także uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie zgodnie SIWZ.

Część 3

1. dotyczy zadania 73 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Przewód elektrody powrotnej pacjenta z klipsem o szerokości styku 2,5cm, o długości przewodu dł. 5m, kompatybilny z generatorem Valleylab ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

2. dotyczy zadania 73 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Elektrode powrotna dla dorosłych z klejem elektroprzewodzącym i dzielonym stykiem szerokości 2,5cm, wyposażona w system kontroli jakości styku kompatybilny z systemem REM generatora Valleylab oraz żelem zapewniającym przewidłowe przyleganie do skóry ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

3. dotyczy zadania 74 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralna jednorazowa, dzielona , o wymiarach 164 x117 mm, o powierzchni czynnej 103 cm kwadratowych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

4. dotyczy zadania 74 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga kabla elektrody neutralnej z klipsem kompatybilny z diatermią EMED ES 350 o długości 5m ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Część 4

1. dotyczy zadania 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu stabilizatora kostki i dopuszczenie czujnika mocowanego za pomocą jednej opaski piankowej zapinanej na velcro

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

2. dotyczy zadania 67

Prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Nie zgodnie SIWZ.

3. dotyczy zadania 67

Prosimy o dopuszczenie łyżek z tworzywa poliacetal

Odpowiedź: Zgodnie SIWZ.

4. dotyczy zadania 67

Prosimy o dopuszczenie mocowania za pomocą plastikowych zatrzasków kulowych umieszczonych

w metalowych pierścieniach po bokach łyżki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

5. dotyczy zadania 73 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie długości 5m

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

6. dotyczy zadania 74 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 164x117mm i powierzchni 107 cm²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Część 5

1. dotyczy zadania 73 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przewód elektrody powrotnej pacjenta o długości 5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

2. dotyczy zadania 74 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową z odizolowanym mechanicznie i elektrycznie pierścieniem ekwipotencjalnym przeznaczoną dla dorosłych jak i dzieci o wadze od 2kg o powierzchni 108cm² zapewniającą oprócz równomiernego rozkładu prądu (jak w wymaganej elektrodzie) również równomierny rozkład gęstości prądu?

Odpowiedź: Zgodnie SIWZ.

3. dotyczy zadania 74 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową przeznaczoną dla dorosłych o powierzchni 110 cm² pakowaną po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Część 6

1. dotyczy zadania 24 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 w pozycji 1 w rozmiarach od 2,0 do 4,5 dopuści rurki bez mankietu i otworu Murphyego; spełniające pozostałe wymaganie SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

2. dotyczy zadania 24 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 w pozycji 1 w dopuści rurki w rozmiarach: 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; spełniające pozostałe wymaganie SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

3. dotyczy zadania 24 poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 24 w pozycji 2 dopuści przewodnice intubacyjne o średnicy zewnętrznej: 2,0 mm, 4,0 mm oraz 5,0 mm (rozmiar w zależności od potrzeb Zamawiającego), przewodnice spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

4. dotyczy zadania 36 poz. 3

Czy Zamawiający w zadaniu nr 36 w pozycji 3 dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0 mm; 7,0 mm; 8,0 mm i 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego); rurki spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

5. dotyczy zadania 70 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 70 w pozycji 1 dopuści stosowane wcześniej przez Zamawiającego katetery do drenażu klatki piersiowej bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej, ze zintegrowanym łącznikiem do łączników schodkowych; spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Część 7

1. dotyczy zadania 29 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: „Na opakowaniach jednostkowych i zbiorczych kaniul muszą być zawarte..., informacja o tym iż produkt jest bezlateksowy”

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

2. dotyczy zadania 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 0 / 6 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Część 8

1. dotyczy zadania 11 poz. 1

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 1 z pakietu 11 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Nie zgodnie z siwz

2. dotyczy zadania 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 21 G 2,4 mm konfekcjonowane w opakowaniach 200szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Część 9

1. dotyczy zadania 71 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 71 poz. 1 dwukanałowych zestaw do dializy czasowej w dostępnych rozmiarach: 11.5 lub 12F/ 15 cm, 11.5 lub 12/ 20 cm, 12F/ 24 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 10

1. dotyczy zadania 68

Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wprowadzi niewielki zakres tolerancji dotyczący :

Permanentne cewniki dializacyjne z biokompatybilnego durathanu w zestawach.

Rozmiar cewnika 15,5 Fr zamiast 14,5. o długości 27 cm zamiast 28 i 33 zamiast 31 cm , Reszta parametrów bez zmian
Zamawiający użył opisów wskazujących na konkretnego wykonawcę i określił wylot cewnika jako „Spiral Z „wskazując patent konkretnego wykonawcy (jest to rozwiązanie patentowe) W związku z tym zamiast

Wylot cewnika : „Spiral Z” proponujemy odgiętą końcówkę zmniejszającą ryzyko zakrzepicy , związanej z przyleganiem końca cewnika do ściany naczynia i ryzyko zatkania kanału tętniczego , Zaproponowane rozwiązanie spełnia takie same funkcje jak wymagane przez zamawiającego
Odpowiedź: Zgodnie SIWZ.

2. dotyczy zadania 68

W przypadku odmownej odpowiedzi i względ na równoważność wynikającą z zastosowanych patentów , prosimy o informację czym Zamawiający uzasadnia decyzję ?

Odpowiedź: Proponowane rozwiązanie nie spełnia podstawowych wymogów Zamawiającego w zakresie rozmiarów.

Część 11

1. dotyczy zadania 8 poz. 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

2. dotyczy zadania 8 poz. 2

Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną czytelną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

3. dotyczy zadania 8 poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści jednorazowo dostarczenie dokumentu potwierdzającego brak zawartości lateksu, np. wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

4. dotyczy zadania 10 poz. 1-4

Czy zamawiający odstąpi od wymogu skali rozszerzonej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

5. dotyczy zadania 10 poz. 1-4

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu 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. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

6. dotyczy zadania 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bursztyn. bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze

wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

7. dotyczy zadania 12 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

8. dotyczy zadania 12 poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź: Tak

9. dotyczy zadania 12 poz. 1

Czy zamawiający dopuści kolec komory z niezmатовioną powierzchnią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

10. dotyczy zadania 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

11. dotyczy zadania 31 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

12. dotyczy zadania 31 poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź: Tak.

13. dotyczy zadania 31 poz. 1

Czy zamawiający dopuści kolec komory z niezmатовioną powierzchnią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

14. dotyczy zadania 32 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

15. dotyczy zadania 32 poz. 1

Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odpowiedź: Tak.

16. dotyczy zadania 32 poz. 1

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu tyvec z wyraźnym miejscem otwarcia bez wskazania tego miejsca w postaci piktogramu lub napisu, otwarcie jest intuicyjne i wyraźnie widoczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

17. dotyczy zadania 33 poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

18. dotyczy zadania 33 poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści jednorazowo dostarczenie dokumentu potwierdzającego brak zawartości lateksu, np. wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

19. dotyczy zadania 34 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

20. dotyczy zadania 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kołec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

21. dotyczy zadania 39 poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 –cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, dren o długości ok. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

22. dotyczy zadania 53 poz. 1

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

23. dotyczy zadania 53 poz. 2-3

Czy zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylny, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

24. dotyczy zadania 53 poz. 4

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z

medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

25. dotyczy zadania 77 poz. 2

Czy zamawiający dopuści kieliszki z podziałką do 30 ml, skala wytłaczana 2,5 ml, 5 ml, 7,5 ml, 10 ml, 15 ml, 20 ml, 25 ml, 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

26. dotyczy zadania 82 poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Część 12

1. dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dołączenia do oferty kart katalogowych oferowanych produktów? Zgodnie z obecnymi zapisami SIWZ Zamawiający nie ma możliwości dokładnej oceny zgodności zaoferowanego asortymentu z wymaganym w formularzu cenowym opisem.

Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. dotyczy § 7 ust. 1 b,c wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych określonych w § 7 ust. 1 b, c do 1% wartości brutto niedostarczonych w terminie produktów za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. dotyczy Formularza ofertowego – załącznik nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisów dot. ceny oferty w formularzu ofertowym dla zadań, na które Wykonawca nie będzie składał oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Część 13

1. dotyczy zadania 73

Ze względu na możliwości przedłożenia konkurencyjnej oferty w zakresie zadania prosimy o dopuszczenie kabla wielorazowego użytku do elektrody biernej o długości 5m (wymagane 4,6m). Nie wpłynie to w żaden sposób na użytkowanie a poszerzy grono oferentów ubiegających się o zamówienie publiczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 73,74

Czy Zamawiający dopuszcza elektrody REM w wersji bardziej bezpiecznej, tzn. z pierścieniem ekwipotencjalnym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w elektrody, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Część 14

1. dotyczy zadania 17

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawów o następującym składzie:

- wkład o poj. 200 ml
- wkład o poj. 100 ml
- złącze niskiego ciśnienia o dł. 150 cm z trójnikiem Y i zaworkiem antyzwrotnym
- 2x ostrze spike
- 2x złącze szybkiego napełniania (J-rurka)

Zestawy w 100% kompatybilne z NEMOTO Dual Shot alpha, będącym w posiadaniu Zamawiającego, sterylne, bez ftalanów, zapakowane w 1 blister, kompatybilność potwierdzona przez producenta.

Zgoda Zamawiającego umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców, a tym samym będzie atrakcyjniejsza cenowo dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. dotyczy zadania 17

Uprzejmie prosimy o odstąpienie wymogu złożenia oświadczenia producenta wstrzykiwacza kontrastu Nemoto Dual Shot Alpha i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego.

Zapis ten faworyzuje jedną firmę oferującą wkłady do wstrzykiwaczy Nemoto, która posługuje się wspomnianym oświadczeniem nie jako oświadczenie producenta wstrzykiwacza Nemoto, ale jako przedstawiciel serwisowy, oferując podobnie jak inni oferenci zamienniki wkładów do w/w urządzenia, a nie oryginały zalecane przez producenta – wyroby produkcji Coeur.

Oświadczenie autoryzowanego przedstawiciela/serwisu informuje jedynie o zgodzie na dostarczanie urządzeń, instalację wstrzykiwaczy oraz opiekę serwisową, jednak nie ma nic wspólnego z autoryzacją, badaniem i dopuszczeniem do używania materiałów eksploatacyjnych (zamienników) oferowanych przez ten serwis.

Wyroby oferowane przez nas (jak i innych oferentów) są stosowane przez wiele pracowni TK w Polsce, bez jakichkolwiek zastrzeżeń, są w 100% kompatybilne ze wstrzykiwaczami Nemoto, gwarantują ich prawidłowe działanie, a powyższe oświadczenie ma na celu jedynie wykluczenie innych wykonawców, złożenie jednej oferty, która na pewno nie będzie korzystna finansowo dla Zamawiającego.

Prosimy o odstąpienie od powyższego, wymaganego oświadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymaganego oświadczenia.

3. dotyczy oświadczenia o GK

- Dotyczy oświadczenia dotyczącego braku przynależności do grupy kapitałowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz ofertą oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej, jeśli firma nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Tak.

Część 15

1. dotyczy zadania 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu naczyniowego z przezroczystą poliwęglanową obudową oraz niebieską (nieprzezroczystą) silikonową membraną o przepływie 350 ml/min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

2. dotyczy zadania 9 poz. 3,4

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i zamawiający oczekuje przedłużaczy z portami bezigłowymi, z drenami o średnicach 1,2 x 2,5mm (wew. x zew.) pozostałe wymagania zgodne SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

3. dotyczy zadania 9 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym dwudrożnym o długości całkowitej 21 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

4. dotyczy zadania 9 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym trójdrożnym o długości całkowitej 12,5 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

5. dotyczy zadania 10 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

6. dotyczy zadania 10 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą przedłużoną o min. 10%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

7. dotyczy zadania 10 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

8. dotyczy zadania 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

9. dotyczy zadania 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez pochewki z osłonką na igłę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

10. dotyczy zadania 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren do kontrolowanego odsysania o średnicy wewnętrznej 5,6mm, zewnętrznej 8,0mm oraz długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

11. dotyczy zadania 27 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o średnicy wewnętrznej 5,6mm, zewnętrznej 8,0mm oraz długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

12. dotyczy zadania 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach: 0/60mm, 00/50mm, 000/40mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

13. dotyczy zadania 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach: 1/70mm, 2-80mm, 3-90mm, 4-100mm, 5-110mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

14. dotyczy zadania 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

15. dotyczy zadania 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi w całości wykonany z PCV pozbawionego ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

16. dotyczy zadania 39 poz. 1-3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by zestaw i maski nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

17. dotyczy zadania 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator 20ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

18. dotyczy zadania 40 poz. 3-4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by maski nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

19. dotyczy zadania 40 poz. 5-6

Czy Zamawiający maski twarzowe niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

20. dotyczy zadania 40 poz. 5

Czy Zamawiający maski twarzowe w rozmiarze 0 i 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

21. dotyczy zadania 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci o długości 200cm, wykonany

z PCV zawierającego ftalany, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

22. dotyczy zadania 43 poz. 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 SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

23. dotyczy zadania 43 poz. 11

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

24. dotyczy zadania 43 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

25. dotyczy zadania 43 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

26. dotyczy zadania 43 poz. 13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by cewniki Nelatona nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

27. dotyczy zadania 43 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelatona o powierzchni gładkiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

28. dotyczy zadania 43 poz. 14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

29. dotyczy zadania 43 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania od 6 do 10 dostępne o dł. 400mm i 600mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

30. dotyczy zadania 43 poz. 16

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

31. dotyczy zadania 46 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłuciu opłucnej z trio igieł w rozmiarach: 14G, 16G i 19G, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

32. dotyczy zadania 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów z dodatkowym portem do wstrzyknięć?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

33. dotyczy zadania 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów z regulacją prędkości w zakresie od 5ml/h – 250ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

34. dotyczy zadania 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów z drenem o długości 145cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

35. dotyczy zadania 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aplikatora o długości całkowitej 15cm +/-2mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

36. dotyczy zadania 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny z kartonowym uchwytem dostosowującym się do kształtu twarzy, z zastawką jednokierunkową uniemożliwiającą wydostanie się treści i zapachu z wnętrza

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

37. dotyczy zadania 53 poz. 4-1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o średnicy wew. 5,3mm, zewnętrznej 6,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

38. dotyczy zadania 63 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny typu Redon z krzyżową perforacją o długości 14 cm, pakowane zwijane

„w ślimak”, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

39. dotyczy zadania 64 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści butelki bez harmonijki w dolnej części, kompatybilne z drenami 6F do 18F spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

40. dotyczy zadania 65 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 65 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

41. dotyczy zadania 65 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego ortopedyczny z jedną końcówką wymienną? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

42. dotyczy zadania 70 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu klatki piersiowej z trokarem o długości ok. 34 cm, wykonany z PCV bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

43. dotyczy zadania 76 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych?

Odpowiedź: Należy zaoferować papier oryginalny, Zamawiający nie dopuszcza zamiennika.

44. dotyczy zadania 77 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

45. dotyczy zadania 77 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii o wymiarach:

290 mm – 355 mm;

310 mm – 375 mm;

330 mm – 395 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

46. dotyczy zadania 77 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści standardowy termometr lekarski bezręczowy w etui?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

47. dotyczy zadania 77 poz. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

48. dotyczy zadania 81 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści papier Lifepack w rozmiarze 107x23?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

49. dotyczy zadania 32 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem położonym powyżej własnej krawędzi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 16

1. dotyczy zadania 9 poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 9 poz. 4

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 4 dopuści przedłużacze z portem bezigłowym o długości 9 cm z trzema zastawkami o wymiarach 1,2x3,0 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 12 poz. 1-4

Czy Zamawiający w Zadaniu 12 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 12 poz. 1

Czy Zamawiający w Zadaniu 12 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki ze skalą do 2,5ml.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. dotyczy zadania 14 poz. 1

Czy Zamawiający w Zadaniu 14 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli z plastikowym zabezpieczeniem igły, ze skrzydełkami kaniuli umiejscowionymi standardowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. dotyczy zadania 14 poz. 1

Czy Zamawiający w Zadaniu 14 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli o przepływie 142ml/min. dla rozmiaru 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. dotyczy zadania 14 poz. 2

Czy Zamawiający w Zadaniu 14 poz. 2 dopuści wycenę kaniul wykonanych z PTFE, z dwoma paskami RTG, z koreczkiem portu bocznego zamykanym standardowo, o przepływie odpowiednio: 22G/0,9x25 — 36ml/min., 20G/1,1x32 — 60ml/min., 18G/1,3x45 — 90ml/min., 17G/1,5x45 — 142ml/min., 14G/2,1x45 — 305ml/min.?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.

8. dotyczy zadania 14 poz. 2

Czy Zamawiający w Zadaniu 14 poz. 2 dopuści wycenę kaniul bezpiecznych o przepływie odpowiednio:

22G 0,9x25mm o przepływie 36ml/min, 20G 1,1x32mm o przepływie 61ml/min.; 18G 1,3x45mm o przepływie 100ml/min.; 17G 1,5x45mm o przepływie 142ml/min., 14G 2,1x45mm o przepływie 305ml/min.?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.

9. dotyczy zadania 22

Czy Zamawiający w Zadaniu 22 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.

Część 17

1. dotyczy zadania 68

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm, 28cm, 32cm, 36cm, 40cm, 55cm - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, strzykawkę, łącznik przewodnika Y, przewodniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J, skalpel, rozszerzacz z powłoczką hydrofilową, zdejmowana koszulka introduktora, tepy zakrzywiony tunel z mankietem, taśma mocująca cewnik, korki do wstrzykiwań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. dotyczy zadania 71

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 18

1. dotyczy zadania 38

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 200 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy § 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający zmodyfikuje zapisy umowy na następujące:

§ 7

Kary umowne

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 % różnicy między wartością umowy brutto wskazaną w § 4 ust. 1 a wynagrodzeniem brutto należnym Wykonawcy za realizację przedmiotu umowy do chwili odstąpienia od umowy,
- b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,
- c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 0,5 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 19

1. dotyczy zadania 45 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy nie zaistniała omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia, ponieważ Zamawiający określił, że igła do punkcji mostka powinna posiadać ostrze w kształcie ostrosłupa.

Według naszej wiedzy, igły do punkcji posiadają ostrze skośne w kształcie „1”.

Jeżeli nie jest to omyłka, to bardzo prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania igieł z ostrzem skośnym w jednej płaszczyźnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 72 poz. 1-5

Prosimy o sprecyzowanie, czy należy rozumieć, że podane pojemności wkładów workowych oraz pojemników mają zastosowanie do ich fizycznych gabarytów, czy odnoszą się do faktycznej objętości zassanej treści?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. dotyczy zadania 72 poz. 1-5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania wkładów workowych oraz pojemników systemu Serres.

W tym wypadku wkłady workowe o pojemności 1000 ml. posiadają kształt spłaszczony, co jest niewątpliwą zaletą, ponieważ korzystniej komponują się w miejscach o ograniczonej przestrzeni, jak aparaty do znieczuleń czy też inkubatory noworodkowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

5. dotyczy Formularza Oferty

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów na które Wykonawca składa ofertę (usunięcie pozostałych pakietów)? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty oraz znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Część 20

1. dotyczy zadania 41

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta oraz dodatkowo załączył dokument w postaci gwarancji wystawionej przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 41

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 48 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 41

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać aby zamiast wkluć doszpikowych BIG dla dorosłych i dzieci dostarczyć następną generację tych wkluć czyli NIO wklucia doszpikowe dla dorosłych i dzieci, będące nowocześniejsze, bezpieczniejsze, łatwiejsze w użyciu i skuteczniejsze od wkluć doszpikowych BIG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zapisów Umowy §7 ust. 1b i 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów jak niżej?

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,
 - c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 21

1. dotyczy zadania 9 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min, możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 9 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 9 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i

alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max. 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 9 poz. 1,3,4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. dotyczy zadania 9 poz. 1,3,4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy silikonowa przezroczysta membrana zaworu ma przylegać bezpośrednio do obudowy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. dotyczy zadania 19 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, rurki i mankiet wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklinięcia nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi.

W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. dotyczy zadania 19 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga masek niezawierających lateksu, ftalanów, DEHP oraz szkodliwego bisfenolu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8. dotyczy zadania 20 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania wody o czasie stosowania do 30 dni poświadczonych oświadczeniem producenta załączonym do oferty.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.

9. dotyczy zadania 22 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie uniwersalnego bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, umożliwiający pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Filtrowy na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony korkiem domykającym ręcznie. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10. dotyczy zadania 24 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylne, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11. dotyczy zadania 24 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, sterylnej, przewodnicy do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, metalowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP. Dostępna w rozmiarach:

- 6 o długości całkowitej 305 mm i średnicy 2.0 mm
- 10 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 3.3 mm
- 12 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.0 mm
- 14 o długości całkowitej 384 mm i średnicy 4.7 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

12. dotyczy zadania 47 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mikrobiologicznie czystego obwodu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

13. dotyczy zadania 47 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik ma posiadać dodatkowe silikonowe pierścienie uszczelniające od strony pacjenta i obwodu oddechowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14. dotyczy zadania 48 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy V_t 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy V_t 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej V_t 60 ml (maksymalna objętość oddechowa V_t 1000 ml), waga 6 g, biologicznie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15. dotyczy zadania 48 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V_t 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

16. dotyczy zadania 48 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V_t 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 22

1. dotyczy zadania 57 poz. 1

Czy Zamawiający w zad 57 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego producenta firmę RUSCH: Zestawy do wewnętrznego szynowania moczowodu, bliższy koniec otwarty, dalszy zamknięty; dł. 24 cm, CH4,8. Sterylny, popychacz 45 cm. lub 90 cm rozmiar w zależności potrzeb Zamawiającego. Sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 57 poz. 2

Czy Zamawiający w zad 57 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego producenta firmę RUSCH: Zestawy do wewnętrznego szynowania moczowodu, bliższy koniec otwarty, dalszy zamknięty; dł. 28 cm, CH4,8. Sterylny, popychacz 45 cm lub 90 cm rozmiar w zależności od potrzeb Zamawiającego. Sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 57 poz. 3

Czy Zamawiający w zad 57 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego producenta firmę RUSCH: Zestawy do wewnętrznego szynowania moczowodu, bliższy koniec otwarty, dalszy zamknięty, popychacz dł. 90 cm, dł. 26 cm, CH 4,8. Sterylny ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 57 poz. 4

Czy Zamawiający w zad 57 poz 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego producenta firmę RUSCH: Zestawy do wewnętrznego szynowania moczowodu, bliższy koniec otwarty, dalszy zamknięty, popychacz dł. 90 cm, dł. 28 cm, CH 4,8. Sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. dotyczy zadania 57 poz. 5

Czy Zamawiający w zad 57 poz 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego producenta firmę RUSCH: Zestawy do wewnętrznego szynowania moczowodu, oba końce otwarte, popychacz dł. 45 cm, dł. 28 cm, CH 4,8. Sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. dotyczy zadania 66 poz. 3

Czy Zamawiający w zad 66 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego producenta firmę RUSCH: Cewniki pooperacyjne typu Dufour, trójdrożne, balon 30 ml, z medycznego PCV, CH22. Sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. dotyczy zadania 66 poz. 4

Czy Zamawiający w zad 66 poz 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego producenta firmę RUSCH: Cewniki pooperacyjne typu Dufour, trójdrożne, balon 75 ml, z medycznego PCV, CH24. Sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8. dotyczy zadania 69 poz. 1,2

Czy Zamawiający w zad 69 poz 1,2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego amerykańskiego producenta: 3-komorowy, zapakowany jałowo zestaw do drenażu opłucnej i śródpiersia z wodnym uszczelnieniem i suchym regulatorem ssania, umożliwiający drenaż aktywny i grawitacyjny z zastawką wodną, znanego amerykańskiego producenta; Zestaw z mechaniczną regulacją podciśnienia i zastawką wodną; Wyposażony w wyskalowane pokrętło umieszczone na przedniej ścianie umożliwiającej regulację w zakresie od 10 do 40cm H₂O; Zastawka wodna pracująca do -20cm wody; Zbiornik o pojemności 2500ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 2500ml posiadający wskaźnik umożliwiający wizualizację prawidłowego działania podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do bezigłowego pobierania próbek drenowanego płynu z króćcem typu Luer-Lock; Konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie, z możliwością pracy w każdej w pozycji (pionie i w poziomie), zapakowany sterylne w folię i wewnątrz folii w serwetę; Z pojedynczym drenem łączącym, bezłateksowym, zabezpieczonym przed zagięciem za pomocą zewnętrznego dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną, Dren wyposażony w szybkołączkę umożliwiającą wymianę napelnionego zestawu bez konieczności rozłączania drenażu po stronie pacjenta; Z niezależnie pracującym, wyskalowanym cyfrowo od 1 do 7 wskaźnikiem przecieku doopłucnowego, dającym dobrą wizualizację dzięki zabarwionemu płynowi; Z załączoną fiolką ze sterylną wodą do wypełnienia komory zastawki wodnej; nie wymagającym dodatkowych przygotowań i zabezpieczania płynu przez obsługującą osobę; Z wbudowanym zaworem na obudowie, umożliwiającym ręczną kontrolę podciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 23

1. dotyczy zadania 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wzierniki Cusco, w których blokowanie łyżek odbywa się za pomocą szpilki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 24

1. dotyczy zadania 57 poz. 1,2

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie zestawów z popychaczem o długości minimum 40 cm i 70 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 57

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów o średnicy CH 4,7.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 25

1. dotyczy zadania 17

Czy, zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w Części nr 13 postępowania DFP.271.130.2019.AB Zamawiający dopuści złożenie oferty na posiadające atest producenta i jego Oświadczenie o kompatybilności produktu z używanym przez Zamawiającego aparatem Nemoto Dual Shot Alpha, dopuszczone do eksploatacji na terenie RP, wolne od ftalanów, jednorazowe, sterylne zestawy do wspomnianego tu urządzenia, zawierające:

Zestaw A

- wkład o pojemności 200 ml,
- złącze szybkiego napełniania,
- złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem i zaworkiem zwrotnym (ciśnienie do 350 PSI) z jedną zastawką antyzwrotną.
- ostrze typu spike

Zestaw B

- wkład o pojemności 100 ml,
- ostrze typu spike?

UZASADNIENIE:

Opisane w Pytaniu 1 zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od ponad 11 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy kontrastu NEMOTO Dual Shot Alpha na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników.

Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych zestawów należą m.in. Zamojski Szpital Niepubliczny Sp. z o.o. w Zamościu, Wojewódzki Szpital Zespolony w Kaliszu, Poddębickie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Poddębicach, Zespół Opieki Zdrowotnej w Puławach, Szpital „Latawiec” w Świdnicy, Wojewódzki Szpital Zespolony w Lesznie, Szpital Powiatowy w Ostrowi Mazowieckiej, Wojewódzki Szpital Podkarpacki w Krośnie, SP ZOZ w Garwolinie, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Centrum Medyczne HCP w Poznaniu i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.

2. dotyczy zadania 17

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści zawartej w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” Formularza cenowego – Zadanie 17 (cyt.):

Oferowane zestawy muszą być kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu; kompatybilność potwierdzona przez producenta wstrzykiwacza lub/i jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis w formie oświadczenia jednego z wymienionych podmiotów załączonego do oferty przetargowej.

W przypadku zaoferowania zamienników wykonawca oświadcza:

1. że zaproponowany produkt wykazuje w 100% cechy produktu oryginalnego (dotyczy składu fizykochemicznego, reakcji i wpływu na kontakt z organizmem ludzkim oraz gwarantowanej jakości badania),
2. że oferowany produkt jest w 100% kompatybilny, z NEMOTO Dual Shot Alpha (do potwierdzenia przez producenta urządzenia lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego),
3. że Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnych napraw strzykawki NEMOTO Dual Shot Alpha i eliminacji usterek w jej działaniu, jeżeli konieczność naprawy lub usunięcia usterki będzie wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego. Stan faktyczny czy uszkodzenie/ustereka wstrzykiwacza jest wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego czy błędu personelu obsługującego rozstrzygać będzie raport producenta wstrzykiwacza lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego.

i nada jej następujące brzmienie:

Oferowane zestawy muszą być kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu; kompatybilność potwierdzona przez producenta wstrzykiwacza lub/i jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis, lub producenta oferowanych zestawów, w formie oświadczenia jednego z wymienionych podmiotów załączonego do oferty przetargowej.

W przypadku zaoferowania zamienników wykonawca oświadcza:

1. że zaproponowany produkt wykazuje w 100% cechy produktu oryginalnego (dotyczy składu fizykochemicznego, reakcji i wpływu na kontakt z organizmem ludzkim oraz gwarantowanej jakości badania),
2. że oferowany produkt jest w 100% kompatybilny, z NEMOTO Dual Shot Alpha (do potwierdzenia przez producenta urządzenia lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego, lub producenta oferowanych zestawów),
3. W przypadku potwierdzonego przez niezależnego eksperta uszkodzenia urządzenia, spowodowanego jego eksploatacją z zastosowanie przedmiotu umowy, wykonawca ponosi pełen koszt naprawy urządzenia oraz kosztów wynikających z wszelkich roszczeń pacjentów, których uszczerbek na zdrowiu lub życiu był spowodowany zastosowaniem zaoferowanego materiału.

UZASADNIENIE:

W przypadku produktów nabywanych w ramach Zadania nr 17 prowadzonego postępowania, pozostawienie w mocy obowiązujących obecnie cytowanych zapisów, narusza zasadę równego traktowania wykonawców i zasadę uczciwej konkurencji.

W przypadku towarów z Zadania nr 17 prowadzonego postępowania, firma prowadząca w Polsce obsługę serwisową urządzeń NEMOTO, prowadzi także dystrybucję materiałów jednorazowych wykorzystywanych podczas ich eksploatacji.

Powyższe generuje możliwość zaistnienia konfliktu interesu dostawców oferujących zamienne akcesoria eksploatacyjne do wstrzykiwaczy kontrastu NEMOTO, lecz nie prowadzących obsługi serwisowej tych urządzeń, z interesem firmy, która prowadząc obsługę serwisową wspomnianych tu strzykawek automatycznych NEMOTO, jednocześnie oferuje na rynku w Polsce materiały eksploatacyjne do nich.

Jedynie powołanie się na opinię niezależnego eksperta umożliwi bezstronne ustalenie przyczyn występowania ewentualnych usterek w działaniu strzykawki automatycznej i

pozwoli na ustalenie, czy dochodzenie odszkodowania/pokrycia kosztów naprawy wstrzykiwacza od Wykonawcy, będącego dostawcą produktów nieoryginalnych, jest merytorycznie i prawnie uzasadnione.

Przypomnieć należy, że Zamawiający w SIWZ przedmiotowego postępowania dopuścił złożenie zamienników, złożenie ofert równoważnych (zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp). Określając te kryteria, Zamawiający musiał mieć świadomość, że tzw. produkt równoważny/zamiennik zawsze jest produktem nieoryginalnym.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.

3. dotyczy § 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści punktu 1, ppkt. b-c § 7 wzoru umowy (cyt.):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) (...)
 - b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 5 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,
 - c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 5 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.

i nada mu proponowane brzmienie:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) (...)
 - b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 5 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % niezrealizowanej części wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,
 - c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 5 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % niezrealizowanej części wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kary jakie potencjalnie mogą zostać nałożone na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego uchybienia w realizacji umowy, muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinny być wygórowane. Nie powinny też być naliczane od tej części umowy, która została wykonana należycie i z najwyższą starannością. Jest to szczególnie istotne w świetle faktu, że Zamawiający w projekcie umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu.

Zapis punktu 1, ppkt. b-c § 7 wzoru umowy o postulowanej treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

1. dotyczy zadania 28 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela w następujących rozmiarach: 000/4cm, 00/5cm; 0/6cm; 1/7cm; 2/8cm; 3/9cm; 4/10cm; 5/11; 6/12 cm? Proponowany zakres rozmiarowy jest szerszy od wymaganego oraz powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia.

Zgodnie z art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający winien dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Nadto dopuszczenie przedmiotu zamówienia w powyżej opisanych rozmiarach pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 32 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka do kaniul posiadającego trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi korka, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Wystający trzpień ponad krawędź korka stanowi wyłącznie kwestie techniczną i konstrukcyjną. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 42 poz. 3

Prośmy o potwierdzenie czy w opisie przedmiotu zamówienia nie zaszła omyłka. Zamawiający wymaga przedłużacza tlenowego o długości 2100 cm, podczas gdy dreny tlenowe występujące na rynku posiadają długość 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 53 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do dobowej zbiórki moczu z drenem o średnicy 5,0 mm, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. 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.

Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. dotyczy zadania 63 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów typu Redona z otworami bocznymi na długości 14 cm, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Opisany dren w pełni wystarcza do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i jest powszechnie stosowane w placówkach ochrony zdrowia. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. dotyczy zadania 77 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a/75 sztuk z przeliczeniem na 1 200 pełnych opakowań? 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.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. dotyczy zadania 84 poz. 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. Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania lepsze lub równoważne. Nadto dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Przedmiot zamówienia składa się z 82 zadań.

8. dotyczy zadania 84 poz. 1-4

W trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego i pomocniczego, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne ze ściankami o grubości powyżej 0,9 mm i odpornością na przebicie igłą medyczną z siłą powyżej 20N, potwierdzonymi badaniami niezależnego instytutu? Pytanie podyktowane jest faktem, iż ostatnio na rynku pojawiły się małe pojemniki (o pojemnościach 0,7L – 2,0L) na ostre odpady medyczne, o ściankach zbyt cienkich, by spełniać wymogi bezpieczeństwa użytkowników, absolutnie nie zapewniających sztywności ani odporności na jakiegokolwiek uszkodzenia.

Należy dodać, że Zgodnie z dyspozycją § 3 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi

(Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników j. u. sztywnych (...) mechanicznie odpornych na przekłucie lub przecięcie.

Jednakże nawet w przypadku przywołania w SIWZ powyższego rozporządzenia, cienkie pojemniki są oferowane w postępowaniach przetargowych, znacząco obniżając wartości pakietów.

Dlatego koniecznym staje się wprowadzenie do SIWZ wymogu, wskazanego w pierwszym zdaniu niniejszego pytania.

Odpowiedź: Przedmiot zamówienia składa się z 82 zadań.

9. dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

10. dotyczy zadania 84 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne ze ściankami o grubości 0,8 mm lub cieńsze?

Odpowiedź: Przedmiot zamówienia składa się z 82 zadań.

Część 27

1. dotyczy zadania 71

Czy w zadaniu 71 Zamawiający dopuści: Dwukanałowy zestaw do dializy czasowej, sterylny. 11,5F/ 16 cm, 11,5F/ 19,5 cm, 11,5F/ 24 cm wraz z zestawem wprowadzającym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 28

1. dotyczy zadania 73 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści uchwyt elektrod z 2 przyciskami do cięcia i koagulacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 73 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przewód elektrody powrotnej z klipem o szerokości styku 2,5 cm i długością przewodu 5 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 73 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozprowadzającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², bez ograniczenia mocy maksymalnej. Powierzchnia całkowita 170cm². Wymiary 176x122mm, grubość 1 mm. Szerokość styku 2,5

cm. Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety. Pakowane po 50szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 29

1. dotyczy zadania 16 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga testu metodą suchą czy moką?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu metodą suchą.

2. dotyczy zadania 43 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki z dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 43 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 6, 8, 10 o długości 400 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 30

1. dotyczy zadania 68 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki wykonane z wysokiej jakości poliwęglanu, przy zachowaniu pozostałych wymagań? Wymóg wykonania łyżki z ABS nie ma żadnego wytłumaczenia klinicznego poza wskazaniem na konkretnego wykonawcę, tj. tak, jak miało to miejsce w poprzednim prowadzonym postępowaniu przetargowym nr 16/2018 (jedna, nie podlegająca odrzuceniu oferta).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 68 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości rur rozciągalnych do 180 cm i dodatkowej rury do worka rozciągalnej do 180 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań? Powyższe pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert przetargowych niż w obecnej konstrukcji, tj. tak, jak miało to miejsce w poprzednim prowadzonym postępowaniu przetargowym nr 16/2018 (jedna, nie podlegająca odrzuceniu oferta).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 31

1. dotyczy zadania 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Żaneta o pojemności 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 8 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawka posiadała dwa funkcjonalne reduktory Luer?

Odpowiedź: Tak.

3. dotyczy zadania 8 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki Żaneta 100ml była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 8 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby na cylindrze w/w strzykawki była umieszczona nazwa producenta i nazwa handlowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. dotyczy zadania 8 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki pakowanej po 25szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. dotyczy zadania 10 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawki posiadały tłok w kontrastującym kolorze innym niż biały/mleczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. dotyczy zadania 12

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8. dotyczy zadania 12

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd posiadał dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczania igły po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9. dotyczy zadania 13 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga objętości kranika 0,32ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10. dotyczy zadania 13 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby w/w kranik był wytrzymały na ciśnienie 4,5 bara?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11. dotyczy zadania 14 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej, której cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące widoczne w USG i RTG, posiada samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zastrzasku, wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi, posiada elastyczne skrzydełka, jednorazowego użytku, sterylna, niepirogenna, bez nazwy własnej bezpośrednio na kaniuli. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	95 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. dotyczy zadania 14 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażona w 4 paski radiocieniujące, wyposażona zastawkę antyzwrotną pełniącą rolę filtra hydrofobowego, posiada elastyczne skrzydełka, nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna. Parametry przedstawiają się następująco:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	290
16 G	1,70 x 45	180
17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 45	90
	1,20 x 38	90
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. dotyczy zadania 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przygotowania i pobierania leków z butelek typu mini spike z filtrem bakteryjnym 1,2um, sterylny, bez zastawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14. dotyczy zadania 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w aparatu pakowanego po 25szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15. dotyczy zadania 26

Proszę o dopuszczenie igieł, których łącznik wykonany jest z żywicy epoksydowej, a osłonka igły z polietylenu.. Nie ma znaczenia z czego wykonana jest osłonka igły, gdyż służy ona jedynie do zabezpieczenia ostrza, chroni przed zakłuciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

16. dotyczy zadania 26

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby koreczek posiadał opakowanie jednostkowe z dużym znacznikiem otwarcia na min 4-5 mm, gdyż na rynku oferowane są koreczki ze znacznikiem ok. 2 mm, co uniemożliwia ich sterylne otwarcie przez personel medyczny pracujący np. w rękawiczkach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

17. dotyczy zadania 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do infuzji pakowanego po 200szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

18. dotyczy zadania 31

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

19. dotyczy zadania 31

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd posiadał dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczania igły po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

20. dotyczy zadania 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek do pomp inf. pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

21. dotyczy zadania 49

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów inf., wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie, 15um filtr płynu, dren o długości 150cm z wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным, przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą 5-250ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40% od 5-200ml/h, sterylne, apirogenny, wolne od ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

22. dotyczy zadania 53 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda powoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

23. dotyczy zadania 53 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiorowej zbiórki moczu, dren o średnicy zewnętrznej 6mm, średnica wewnętrzna 4mm, posiada zastawkę antyrefluksyjną, dren 90cm ,łącznik drenu-stożkowy o budowie schodkowej, zawór spustowy typu T, z przezroczystą tylnią ścianą, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

24. dotyczy zadania 65 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda powoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

25. dotyczy zadania 65 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z termoplastycznego materiału teflonu FEP, wyposażona w 4 paski widoczne w RTG, wyposażona w zastawkę antyzwrotną oraz elastyczne skrzydełka, posiada nasadkę chroniącą igłę i cewnik przed kontaminacją. Parametry przedstawiają się następująco:

24 G	0,70 x 19	22
26 G	0,60 x 19	15

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Część 32

1. dotyczy zadania 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z PCV bez zawartości DEHP (ftalanów), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 31 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie aparatu o następujących cechach:

- zestaw do infuzji grawitacyjnej
- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej
- Spike ABS, igła czterokanałowa/ stożek

- Kompatybilny z lipidami
- Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
- PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony
- Objętość wypełnienia drenu 11 ml
- średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylne - EO
- Złącze luer lock stałe
- Komora kroplowa o długości 57mm
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji
- Opakowanie 250 szt.

Z odpowiednim przeliczeniem ilości względem wielkości opakowania zbiorczego, zaokrąglone na korzyść zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 33

1. dotyczy zadania 72

W pozycji „4 stojaki mobilne z możliwością zawieszenia jednorazowo na jednym z nich min. 3 pojemników” Zamawiający ma na myśli stojak z zamontowanymi już uchwytami na wkłady, czy stojak bez uchwytów, z możliwością ich zamontowania?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli stojak z zamontowanymi już uchwytami na wkłady.

2. dotyczy zadania 72

Dotyczy pozycji „5 mocowań do blatu stołu” prosimy o podanie grubości stołów, do których mają być montowane uchwyty.

Odpowiedź: Stoły ALVO.

3. dotyczy zadania 72

Dotyczy pozycji : „8 mocowań zawieszanych na szerokiej szynie”, w celu dobrania odpowiednich uchwytów, prosimy o podanie wymiarów „szerokiej szyny”.

Odpowiedź: Szerokość szyny 25 mm.

4. dotyczy projektu umowy

Wnosimy o zmniejszenie kar opisanych w §7 punkt b i c, z 5 % na max 1 %.

Proponowane kary są znacznie wyższe od powszechnie stosowanych w umowach na dostawy sukcesywne. Są również mocno uderzające w Wykonawców co znacznie zniechęca do składania ofert, tym samym Zamawiający pozbawia się większej ilości ofert na dany asortyment co wiąże się z mniejszą konkurencyjnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 34

1. dotyczy zadania 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 22 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o powierzchni 3µm oraz filtr cząsteczkowy o powierzchni 5µm, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 35

1. dotyczy zadania 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem samorozprężalnym o pojemności 1600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 23 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem samorozprężalnym o pojemności 680 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 23 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem samorozprężalnym o pojemności 340 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 23 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenu o pojemności 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 36

1. dotyczy załącznika nr 3, wzór umowy, § 7 pkt. 1

Prosimy o zmianę kar umownych na następujące:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- a) (...)
- b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10% wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,
- c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji, w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10% wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy (...).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. dotyczy załącznika nr 3, wzór umowy, § 3 pkt. 5

Prosimy o zmianę zapisów na następujące:

Zamawiający ma prawo dokonać zakupu towaru u innego kontrahenta i potrącić z należnego Wykonawcy wynagrodzenia koszty wynikające z różnicy cenowej pomiędzy ceną brutto takiego zakupu a ceną ofertową brutto Wykonawcy takiego zakupu w przypadku gdy:

- 1) Wykonawca nie dostarczy towaru określonego w zamówieniu w wymaganym terminie i pożądanej jakości, a z powodu obiektywnych okoliczności Zamawiający nie będzie mógł oczekiwać na realizację zamówienia w sposób zgodny z umową;
- 2) Wykonawca poinformuje Zamawiającego o niedostępności określonego towaru – do czasu poinformowania Zamawiającego przez Wykonawcę o dostępności określonego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. dotyczy zadania 18 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania zestawu T z nebulizatorem i drenem w wersji mikrobiologicznie czystej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw z drenem o długości 1.8m? Mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. dotyczy zadania 39 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maskę z mankietem wykonanym z termoplastycznego elastomeru, z podwójnym uszczelnieniem w okolicy brody, zapewniającą szczelność i wygodę dla pacjenta. Budowa mankieta zapewnia szczelności i stabilność położenia maski bez użycia metalowej blaszki, dzięki czemu maska może być wykorzystywana w warunkach MRI. Dzięki specjalnej budowanie maska dostępna w rozmiarze dla dorosłych (uniwersalny). W zestawie nebulizator oraz dren 2.1m

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. dotyczy zadania 39 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maskę z mankietem wykonanym z termoplastycznego elastomeru, z podwójnym uszczelnieniem w okolicy brody, zapewniającą szczelność i wygodę dla pacjenta. Budowa mankieta zapewnia szczelności i stabilność położenia maski bez użycia metalowej blaszki, dzięki czemu maska może być wykorzystywana w warunkach MRI. Dzięki specjalnej budowanie maska dostępna w rozmiarze dla dzieci (uniwersalny). W zestawie nebulizator oraz dren 2.1m

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. dotyczy zadania 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania układ oddechowy z łącznikami z tworzywa, z systemem „wciśnij i przekręć” zapewniającym szczelne i pewne połączenie z respiratorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8. dotyczy zadania 47 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łącznik o długości 17cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9. dotyczy zadania 47 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łącznik o regulowanej długości w zakresie 7-15cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10. dotyczy zadania 48 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu z medium wykonanym z gąbki medycznej oraz zatraskowym portem do odsysania. Zawiera mechanizm antyokluzyjny zwiększający bezpieczeństwo pacjenta. Masa 8g, przestrzeń martwa 19ml. Reszta parametrów zgodna z wymaganiami

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11. dotyczy zadania 50

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadach równoważności aplikatorów pakowanych po 2 szt. i umożliwienie zaoferowania 2500 opakowań (w każdym 2 aplikatory).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

12. dotyczy zadania 67 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego z łącznikiem Y bez portów, zakończonego kolankiem z portem luer lock zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 37

1. dotyczy zadania 25

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 20 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści 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 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 glukometru. Nie istnieje również uzasadnienie medyczne, na podstawie którego występowałaby konieczność takiego uszczegóławiania ekstremalnie niskiego stężenia glukozy u pacjentów wymagających natychmiastowej interwencji medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 25

Czy ze względu na fakt, że badanie stężenia glukozy we krwi za pomocą glukometru w próbce krwi żyłnej/tętniczej jest wykonywane niezmiennie rzadko i nie jest praktykowane w pracy szpitali, Zamawiający dopuści paski testowe przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków z enzymem oksydaza glukozowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 25

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe o dokładności zgodnej z aktualną normą EN ISO 15197:2015 (norma z 2013 roku już nie obowiązuje)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 25

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. dotyczy zadania 25

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 38

1. dotyczy zadania 23 poz. 1

Czy zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1500ml, rezerwuarem o pojemności 2000 ml, drenem o długości 210 cm , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 23 poz. 2

Czy zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem o pojemności 1600 ml , pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. dotyczy zadania 23 poz. 3

Czy zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem o pojemności 1600 ml , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. dotyczy zadania 29 poz. 1

Czy zamawiający dopuści kaniulę o wielkości przepływu 55 ml/min , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.

5. dotyczy zadania 40 poz. 5

Czy zamawiający dopuści maski twarzowe tylko w rozmiarze 0 i 1, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

6. dotyczy zadania 47 poz. 1

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy czysty mikrobiologicznie, wykonany z PE, ze złączem wykonanym również z PE, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. dotyczy zadania 49 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd z regulacją prędkości przepływu w zakresie 5-250 ml/h (dla gęstości 10 %) oraz 5-200 ml/h (dla gęstości 40%), dreny o łącznej długości 50 cm z oryginalnym portem do wstrzyknięć, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8. dotyczy zadania 53 poz. 1

Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9. dotyczy zadania 67 poz. 1

Czy zamawiający wyłączy z Pakietu nr 67 pozycję nr 1 i utworzy z niej osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

10. dotyczy zadania 67 poz. 2

Czy zamawiający dopuści obwód rozciągliwy do 180, łącznik prosty 22m-22m/15F, z ramieniem dodatkowym rozciągliwym do 100 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Część 39

1. dotyczy zadania 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie następujących parametrów w zadaniu 68: cewnik naczyniowy permanentny o równoważnych parametrach technicznych, 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 i 31 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 i 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.

Część 40

1. dotyczy zadania 9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w pozycji 1 i 2 dopuści Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przeźroczystą 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.

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycji 3 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. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przeźroczystą 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.

Czy Zamawiający w pakiecie 9 pozycji 4 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.

2. dotyczy zadania 71

Czy Zamawiający w pakiecie 71 dopuści cewnik dwukanałowy prosty 11,5 Fr do hemodializy czasowej z dostępem do żył centralnych naczyniowych, poliuretanowy, widoczny w promieniach RTG dł. 16,20, 25cm. Skład zestawu: prowadnik J, 2 rozszerzacze naczyniowe, igła wprowadzająca, opatrunki przezroczyste, heparinizowane zatyczki, strzykawka Laurensa do wprowadzania prowadnika 5ml, skalpel?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 41

1. dotyczy zadania 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. dotyczy zadania 77 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. dotyczy zadania 77 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści okulary w rozmiarze - obwód głowy 31-37,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. dotyczy zadania 77 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści okulary w rozmiarze - obwód głowy 33-39,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. dotyczy zadania 77 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści szkiełka o wymiarach 25 x 76 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 42

1. dotyczy zapisów SIWZ

W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy potwierdzić, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego.

Część 43

1. dotyczy zadania 42 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 2000 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 44

1. dotyczy zadania 71 poz. 1

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 71 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex o przekroju 11FR i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm?

Zestaw do implantacji zawiera: cewnik, igłą wprowadzającą, rozmiar 18 G (1,3 mm x 70 mm), odporna na odkształcenia prowadnica z rdzeniem z nitinolu (wysoka zawartość tytanu zapewnia wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg) i końcówką typu J, wymiary 0,89 mm x 700 mm, rozszerzadło, rozmiar 12 FR x 15 cm, nasadki iniekcyjne Luer Lock.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Część 45

1. dotyczy zadania 5 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga „Jednorazowego układu oddechowego dla noworodków:

-dren wdechowy podgrzewany o dł. 1,1m zakończony łącznikiem 22F od strony nawilzacza, od strony pacjenta zakończony łącznikiem o średnicy zew 13mm z dodatkowym niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o dł. 25 cm, średnicy zew.13 mm

- dren ciśnieniowy

- odcinek od nawilżacza do aparatu o dł. 0,6 m z obydwu stron z zakończeniem 22F
- wymagane podłączenie do aktywnego generatora bez dodatkowych adapterów.
- komorę nawilżacza (w jednym opakowaniu) z automatycznym pobieraniem wody współpracującą z nawilżaczem typu F&P MR 850.

Kompatybilność oferowanego układu potwierdzona certyfikatem od Producenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 46

1. dotyczy zadania 57 poz. 1

Zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodu o śr. 4,7 CH,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. dotyczy zadania 57 poz. 2

Zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodu o śr. 4,7 CH,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. dotyczy zadania 57 poz. 3

Zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodu o śr. 4,7 CH,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. dotyczy zadania 57 poz. 4

Zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodu o śr. 4,7 CH,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. dotyczy zadania 57 poz. 5

Zestawu do wewnętrznego szynowania moczowodu o śr. 4,7 CH,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa **19.02.2020r.** o godz. **11:00.**

Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o godz. **11:30.**

P.O. DYREKTORA
Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II
w Bartoszycach

.....
Kierownik Zamawiającego