

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 800, faks 59 8460 805

e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 16.12.2021 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku – sprawa nr 118/PN/2021

Na podstawie art. 135 ust. 6 – przetarg nieograniczony ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami, dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. do zadania nr 31, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących parametrach technicznych ?

Sterylna taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet z polipropylenu monofilamentowego o parametrach:

szerokość: 1,2 cm

- długość: 45 cm
- grubość: 0,45 mm
- gramatura: 57 g/m²
- wielkość porów: 0,90 mm

System jednorazowy i sterylny, laserowo zgrzewane brzegi taśmy, Taśma w plastikowej osłonce, brzegi taśmy zakończone pętelkami.

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie tej pozycji z pakietu nr 31

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

2. **część nr 52**, pozycja nr 1 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę neutralną jednorazową, hydrożelową, dzieloną o powierzchni 37 cm², wymiarach 181x76 mm, wyposażoną w pas bezpieczeństwa który gwarantuje równomiernie rozproszanie prądu na elektrodzie niezależnie od kierunku jej aplikacji, przyklejana całą powierzchnią ze skrzydełkami zapobiegającymi przypadkowemu odklejeniu, dla noworodków o wadze poniżej 5kg, opakowanie 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Pytanie nr 2 – **część nr 52**, pozycja nr 2,3,4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę neutralną jednorazową, hydrożelową, dzieloną o powierzchni 110 cm², wymiarach 176x122 mm wyposażoną w pas bezpieczeństwa, który gwarantuje równomiernie rozproszanie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku jej aplikacji, przyklejana całą powierzchnią ze skrzydełkami zapobiegającymi przypadkowemu odklejeniu, dla dorosłych i dzieci o wadze powyżej 5 kg, opakowanie 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 1

4. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny dla dorosłych o wydajności nawilżania 37 mg/l H₂O przy V_t= 500ml, objętości oddechowej 150-1500 ml., wadze 35,6g, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 2

5. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny dla niemowląt i dzieci powyżej 3kg, o wydajności nawilżania $V_f=50$ ml 30 mg/l, wadze 15g, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 3

6. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny dla dzieci powyżej 7,5kg, o wydajności nawilżania $V_f=250$ ml 33,6 mg/l, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 5

7. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, o skuteczności filtracji względem bakterii >99,9999% i wirusów >99,999%, wydajności nawilżania 37 mg/l H_2O przy $V_f=500$ ml, objętości oddechowej 150-1500ml, wadze 35,6g, sterylny?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 6

8. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, o skuteczności nawilżania 28,8 mg/l H_2O przy $V_f=500$ ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 4

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 19 pozycję nr 4 do osobnej części? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z części 19 pozycji nr 4.

Załącznik nr 2 formularz asortymentowo – ilościowy, część nr. 56 punkt 4.

10. Czy Zamawiający wyłączy z części 56 punkt 4 ? W/w pozycja nie jest już produkowana przez firmę

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z części 56 punkt 4. Dopuszcza podanie ostatniej ceny sprzedaży z podaniem informacji o braku dostępności.

Część nr 62

11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 62 w pozycji 1 równoważnej standardowej elektrody przeznaczonej do prób wysiłkowych/Holter w kształcie prostokątnym z zaokrąglonymi rogami. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 62

12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 62 w pozycji 2 równoważnej elektrody dla noworodków okrągłej o średnicy 30 mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62

13. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 62 w pozycji 2 równoważnej elektrody dla noworodków okrągłej o średnicy 25 mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62

14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 62 w pozycji 3 równoważnej elektrody EKG dla dzieci do Holtera i monitoringu okrągłej z wypustką ułatwiającą aplikację. Rozmiar elektrody fi 37 mm x 41 mm (średnica z wypustką). Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62

15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 62 w pozycji 4 równoważnej elektrody żelowej o rozmiarze 36 mm x 50 mm lub 51mm x 36mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy pakietu 39 pozycja 1

16. Czy Zamawiający dopuści łyżki Miller wykonane z poliwęglanu ze światłowodem akrylowym, bez logo producenta, pakowne w folie?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy pakietu 39 pozycja 2

17. Czy Zamawiający dopuści łyżki MacIntosh wykonane z poliwęglanu ze światłowodem akrylowym, bez logo producenta, pakowane w folie?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

pytanie 3 dotyczy pakietu 39 pozycja 2

18. Czy Zamawiający dopuści łyżki MacIntosh o długości całkowitej: nr 1 - 95mm, nr 2 - 20mm, nr 3 - 140mm, nr 4 - 160mm ?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 1

19. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o rozmiarze 55 x 40 mm, z podłużnym otworem służącym do przełożenia kabla, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 62 poz. 1

20. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o rozmiarze 55 x 40 mm, z nacięciem służącym do przełożenia kabla, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 1

21. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych, z nacięciem służącym do przełożenia kabla, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 2

22. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o średnicy ok. 25,7 mm w kształcie 10-płatkowego kwiatka, z hydrożelem stałym, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 2

23. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycjach elektrod o średnicy 30 mm okrągłych, z hydrożelem stałym, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 3

24. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycjach elektrod o średnicy 30 mm, z hydrożelem stałym, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 3

25. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycjach elektrod kwadratowych o zaokrąglonych rogach o rozmiarze 36 mm x 40 mm z języczkiem ułatwiającym odklejenie, hydrożelem stałym, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 3

26. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod owalnych o rozmiarze 36 mm x 42 mm z języczkiem ułatwiającym odklejenie, hydrożelem stałym, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 4

27. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o zaokrąglonych rogach z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 35 x 50 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 4

28. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 42 x 45 mm, z żelazem stałym, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 62 poz. 4

29. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 36 mm x 42 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 4

30. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod kwadratowych o zaokrąglonych brzegach o rozmiarze 36 mm x 40 mm z języczkiem ułatwiającym odklejenie, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 62 poz. 4

31. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o rozmiarze 30 mm x 44 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

32. Część nr 25, poz. 1: Zestaw do cystostomii. Pojemność balona 3 ml dla rozmiaru 10 CH (pozostałe parametry zgodnie z SWZ).

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

33. Część nr 25, poz. 5: Jednorazowy pistolet do biopsji gruboigłowej działający jako automat i półautomat. Igła wyposażona jest w dwa niezależne przyciski spustowe z przodu i z tyłu aparatu. Aparat posiada możliwość uwolnienia pełnego automatu lub półautomatu. Długość bioptatu 20 mm, długość strzału 22 mm, skalowanie co centymetr, dobra widoczność w USG. Rozmiary 18G, dł. 20 cm

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

34. Część nr 41, poz. 1: Cewnik balonowy Foleya z końcówką typu Tiemann zakończony stożkowo, wykonany z czystego silikonu, bardzo miękki, 2-drożny z szerokim światłem, dł. ok 40 cm, balon 5-10 ml. Ch. 14, 16, 20, opakowanie podwójne sterylne, pakowany po 10 szt.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

35. Część nr 41, poz. 2: Prowadnica prosta z rdzeniem nitinolowym, pokryta powłoką hydrofilną z elastyczną końcówką 7 cm, dł. 150 cm, śr. 0,035". Zapakowana sterylne.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

36. Część nr 41, poz. 3: Zestaw punkcyjny do cystostomii. Śr. rozrywalnej igły 5,6 mm, cewnik o dł. 40 cm (pozostałe parametry zgodnie z SWZ).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

37. Część nr 41, poz. 4: Zestaw wymienny do cystostomii. Cewnik o dł. 40 cm (pozostałe parametry zgodnie z SWZ).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

38. Część nr 41, poz. 5: Cewnik z podwójnym balonem do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego. Oba balony blokowane za pomocą jednego kanału. Wykonany z lateksu pokrytego silikonem. Długość 40 cm, średnica 22 CH, pojemność balona 15-30 ml.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 44

39. Pozycja nr 1 Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert wyrazi zgodę na złożenie oferty na worki nieprzepuszczalne i nieprześlakliwe, odporne na rozdarcie, o średnicy trzonu 10mm, dł. trzonu 23cm. Pojemność worka 215ml, w rozmiarze 6,4x15cm, z metalową rozkładaną półobręczą oraz pierścieniem za pośrednictwem którego można zerwać worek z obręczy i za pomocą przytwierdzonej do niego nici zaciągnąć ją zamykając bezpiecznie worek z zawartością i ewakuować całość na zewnątrz ciała pacjenta.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pozycja nr 2

40. Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert wyrazi zgodę na złożenie oferty na worki nieprzepuszczalne i nieprześlakliwe, odporne na rozdarcie, o średnicy trzonu 15mm, dł. trzonu 40cm. Pojemność worka 1500ml, w rozmiarze 13x23cm, z metalową rozkładaną półobręczą oraz pierścieniem za pośrednictwem którego można zerwać worek z obręczy i za pomocą przytwierdzonej do niego nici zaciągnąć ją zamykając bezpiecznie worek z zawartością i ewakuować całość na zewnątrz ciała pacjenta.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

41. Pytania do pakietu 5

Czy Zamawiający mając na względzie zasadę efektywności i konkurencyjności dopuści produkty o takiej samej funkcjonalności lecz niewielkich różnicach technicznych opisanych w nawiasach: Pozycja 1

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleniu (**polisulfonu**) z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22,2x12,2mm (**podstawa portu: 26,7mm, średnica membrany 12,1mm, wysokość portu 12,1mm**) i wadze 7,6g (**4,9mm**), objętość wypełnienia 0,6ml(**0,52ml**). Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy (**poliuretanowym- znakowany na całej długości- parametr lepszy- cewnik wprowadza się łatwiej**) cewnik w rozmiarze od 8-10 FR (śr. wew.1,20(**1,27**)-śr.zew.3,18mm(**2,08mm**)) o długości 60 cm(**63cm**). Port posiada znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm(**20x19mm lub 22x19mm**), sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

42. Pozycja 2

a)Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleniu(**polisulfonu**) z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 25,8x20,8x10,1mm(**podstawa portu: 26,7mm, średnica membrany 12,1mm, wysokość portu 12,1mm**) i wadze 5g(**4,9mm**), objętość wypełnienia 0,35ml(**0,52ml**).

Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy (**poliuretanowym- znakowany na całej długości-parametr lepszy- cewnik wprowadza się łatwiej**) cewnik w rozmiarze od 7 -8 FR(**6F**) (śr.wew.1,02(**1,27**)-śr.zew.2,40mm(**2,08mm**)) o długości 60 cm(**63cm**). Port posiada znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający , 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

i/lub

b)Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu(**tytan**) z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 25,8x20,8x10,1mm(**podstawa portu: 17,3mm, średnica membrany 10,2mm, wysokość portu 10,2mm**) i wadze 5g(**6,8**), objętość wypełnienia 0,35ml(**0,3ml**). Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy(**carbothane zapewnia wytrzymałość i trwałość**) cewnik w rozmiarze od 7 -8 FR(**6,6F**) (śr.wew.1,02(**1,0**)-śr.zew.2,40mm(**2,2mm**)) o długości 60 cm(**55cm**). Port posiada znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający , 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

43. Pozycja 3

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu (**tytan**) z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 22x17x8,7mm (**podstawa portu: 17,3mm, średnica membrany 10,2mm, wysokość portu 10,2mm**) i wadze 2,9g(**6,8**), objętość wypełnienia 0,2ml(**0,3ml**). Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy(**carbothane zapewnia wytrzymałość i trwałość**) cewnik w rozmiarze 5 FR(**6,6F**)(śr.wew.0,65(**1,0**)-śr.zew.1,65mm(**2,2mm**)) o długości 60 cm(**55cm**). Port posiada znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI.Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka pozycja 4 Zestaw do implantacji portów. Skład zestawu: 1 x serweta na stół narzędziowy (opakowanie zestawu) 100 x 150 cm 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 x serweta przylepna 2-częściowa 75 x 90 cm 1 x serweta przylepna 175 x 170 cm 175 x 170 cm 1 x - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm 1 x -instrument Pęseta Adson chirurgiczna prosta 12 cm 1 x -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm 1 x -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm 1 x-instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Micro Mosquito 12,5 cm 1 x -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm 1 x -instrument Hak do ran typu Senn Miller 16 cm 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 2 taśma - uchwyt 2 x 23 cm 10 x kompres z gazy z nitką RTG 12 warstw 17 nitek 7,5 x 7,5 cm 5 x kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m² 5 x 5 cm 10 x kompres z włókniny,6 warstw, 30 g/m² 10 x 10 cm 3 x tupfer z gazy No. 3 (śliwka), 20 nitek 20 x 20 cm 1 x opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm 1 x opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm 1 x pojemnik plastikowy, przezroczysty z podziałką 250 ml 1 x skalpel jednorazowy Nr 11.

(oferujemy

- 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1
- 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm 1
- 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12 cm 1
- 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1
- 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1
- 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1
- 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm 1
- 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1
- 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1
- 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2- częściowa 1
- 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1
- 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1
- 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1
- 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10
- 15 Pegasling tupper z gazy No. 3 (śliwka) 3)

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie odrzucenia, ponieważ produkty są dobrze znane Zamawiającemu i nie zgłaszał uwag do użytkowania

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania do pakietu 14

44. Zamawiający w SWZ w części I- Instrukcja dla wykonawców punkt 4 Opis przedmiotu Zamówienia podpunkt 3 umieścić zapis: „*Oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania, jako wyrób medyczny (dotyczy tylko wyrobów medycznych)*” Zaproponowany przez wykonawcę produkt hemostatyczny spełnia wszelkie wymagania dotyczące dopuszczenia do obrotu i używania, wydane są certyfikaty zgodności oraz zgłoszenie do urzędu rejestracji leków zgodnie z przepisami dotyczącymi produktów medycznych- procedura uzyskania certyfikatu na wyrób medyczny w świetle krajowych i unijnych przepisów wymaga przeprowadzenia procedury badawczej i jest wydawana po przeprowadzeniu procedury oceny zgodności, która potwierdza, że dany wyrób trafiający na rynek spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze. Dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego, różnice podane w nawiasach: System hemostatyczny składający się w 100% z komponentów roślinnych(skrobia),o niskiej zawartości endotoksyn-,nie wykazujący działania pirogenego, (100% polisacharyd pochodzenia roślinnego, syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego, apirogeny) absorbujący minimum 45 45 g wody,o masie 2,0 g. (Wymaganie badań dotyczących absorpcji wody ma charakter wykluczający, oraz jest całkowicie sprzeczne z przeznaczeniem produktów hemostatycznych, ponieważ proces hemostazy przebiega na powierzchni tkanki, na jakiej możemy uzyskać efekt hemostatyczny, a nie w kontakcie z wodą, dlatego oferujemy produkt hemostatyczny dzięki któremu można uzyskać proces hemostazy już od 2-5 min i znacząco zredukować ryzyko pozabiegowych krwawień odległych, całkowita absorpcja w ciągu 24-48h) W zestawie aplikator (aplikator laparoskopowy o dł. 120mm lub 400mm do wyboru przez Zamawiającego)

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

45. Czy Zamawiający oczekuje opakowania pojedynczego 1g, 3g czy 5g?
W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie odrzucenia, ponieważ produkty są dobrze znane Zamawiającemu i nie zgłaszał uwag do użytkowania

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

pakiet nr 2

46. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 3 pozycja 1 i 2 zestaw do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera dostępny w dwóch rozmiarach, zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulka i bez, strzykawkę, skalpel, prowadnice, zakrzywiony rozszerzacz, cewnik (rurkę) do wentylacji - radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm (cewnik o śr. wewnętrznej 4mm dł. 4,2cm lub średnicy wewnętrznej 6mm, dł. 7,5cm), taśmę tracheotomijną.

Odp.: Zamawiający dopuszcza w części nr 3 zestawy do pilnej konikotomii o w/w parametrach.

Część nr 9

47. W związku z tym, że różni producenci w różny sposób konfekcjonują wyroby, bardzo prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania podwieszek pakowanych po 30 sztuki w opakowaniu zbiorczym. W tym wypadku w formularzu cenowym w kolumnie „Liczba j.m.” wymaganą ilością będzie 20 opakowań, co odpowiada ilarazowi 24 szt. x 25 opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 14

48. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania hemostatyku w opakowaniu jednostkowym zawierającym 3g proszku jako równoważnego do wymaganego w SWZ 2g.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 43 poz. 1,4,5.

49. Zwracamy się z prośbą dopuszczenie możliwości zaferowania kanek Yankauer o standardowej długości wynoszącej 24 cm jako równoważnych do wymaganych w SIWZ 15 cm i 17 cm

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 21

50. Czy Zamawiający dopuści hemostatyk wchłaniaalny w ciągu 1 miesiąca oraz o czasie hemostazy 1-5 minut, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 27

51. Czy Zamawiający dopuści materiał szewny powlekany silikonem, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 30

52. Czy Zamawiający dopuści szew o profilu podtrzymywania tkankowego po 8-11 dniach 50%, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 30, poz. 1

53. Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną), pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 36

54. Czy Zamawiający dopuści siatkę polipropylenową, niewchłaniałną o wadze 55 g/m², wielkość porów 1,3 x 2,0 mm, grubość 0,55 mm, grubość nici 0,15 mm, bez niebieskich pasów?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 48

55. Czy Zamawiający dopuści nić wchłaniałną, plecioną, syntetyczną, z kwasu glikolowego, powlekaną polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o okresie podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 80%, po 21 dniach 50% i po 28 dniach 20%?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 48, poz. 33

56. Czy Zamawiający dopuści nić o długości 1 x 45 cm, z odpowiednim przeliczeniem kolumny „Liczba saszetek”?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 1

57. Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 2

58. Czy Zamawiający dopuści wydajność nawilżania 24 mg H₂O/1l?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 2

59. Czy Zamawiający dopuści wagę 15g?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 3

60. Czy Zamawiający dopuści wydajność nawilżania 24 mg H₂O/1l?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 4

61. Czy Zamawiający wyłączy pozycję 4 z Części nr 19 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 5

62. Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 5

63. Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 6

64. Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 24 mg H₂O/1l?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 6

65. Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 200-1000 ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 39 poz. 1

66. Czy Zamawiający dopuści logo producenta umieszczone na opakowaniu zamiast bezpośrednio na łyżce?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 39 poz. 2

67. Czy Zamawiający dopuści łyżki światłowodowe typu Macintosh o rozmiarach: 2 (długość 120mm, wysokość 45mm), 3 (długość 140mm, wysokość 51mm), 4 (długość 160mm, wysokość 55mm), szerokość łyżek: 20 – 25 mm, długość od końca światłowodu do końcówki dystalnej 30-45 mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 39 poz. 2

68. Czy Zamawiający dopuści logo producenta umieszczone na opakowaniu zamiast bezpośrednio na łyżce?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 43 poz. 1

69. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości 260 mm?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 43 poz. 1

70. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer średnica 24CH?
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 43 poz. 2

71. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer średnica 18CH?
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 43 poz. 4

72. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości 260 mm?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 43 poz. 4

73. Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer średnica 24CH?
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

CZĘŚĆ NR 14

74. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie System hemostatyczny składający się w 100% z komponentów roślinnych, oksydowanej regenerowanej celulozy przeznaczonym do tamowania krwawień tętniczych, żylnych oraz włóściwkowych w zabiegach chirurgicznych oraz innych urazach, o masie 2,0 g. W zestawie aplikator.
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do pakietu 52

75. Ze względu na możliwość zaoferowania wysokiej jakości elektrod , w wyjątkowo atrakcyjnej cenie dla Szpitala , zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie następujących parametrów:

Pozycja 1

- elektroda neutralna dla dzieci do 5 kg (wersja neonatologiczna)
- model piankowy
- dzielona po obwodzie
- wymiary : 33cm² (88 x 74mm)
- hydrożel 1,5 mm
- każda elektroda pakowana osobno
- opakowanie zbiorcze 100 szt
- Wersja z oddzielną powierzchnią przewodzącą REM (Return Electrode Monitor) jest kompatybilna z urządzeniami Valleylab, Conmed, Erbe posiadającymi system kontrolujący ciągłość pętli zwrotnej prądu wysokoczęstotliwościowego

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pozycja 2

- elektroda neutralna dla dzieci do 5 – 15 kg
- model piankowy
- dzielona po obwodzie
- wymiary : 78cm² (148 x 90mm)
- hydrożel 1,5 mm
- każda elektroda pakowana osobno
- opakowanie zbiorcze 100 szt
- Wersja z oddzielną powierzchnią przewodzącą REM (Return Electrode Monitor) jest kompatybilna z urządzeniami Valleylab, Conmed, Erbe posiadającymi system kontrolujący ciągłość pętli zwrotnej prądu wysokoczęstotliwościowego

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pozycja 3 i 4

- elektroda neutralna uniwersalna dla dzieci i dorosłych
- model piankowy
- owalna
- powierzchnia 107cm² (164 x 117mm)
- każda elektroda pakowana osobno
- pakowane po 100 szt.
- Wersja VERSATILE (UNIWERALNA) z oddzielną powierzchnią przewodzącą REM (Return Electrode Monitor) jest kompatybilna z urządzeniami Valleylab, Conmed, Erbe posiadającymi system kontrolujący ciągłość pętli zwrotnej prądu wysokoczęstotliwościowego

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 18

76. Pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek płaskich o pojemności 200ml bez harmonijki? W przypadku negatywnych odpowiedzi na powyższe pytanie czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Część 18

77. Pozycja 12-14 Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehra wykonane z silikonu w rozmiarze 450x180 mm? Oczekiwane dreny nie są już produkowane.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 18

78. Pozycja 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu w rozmiarze CH27?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 18

79. Pozycja 28-29 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów z trokarem o dł. 19±1 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 18

80. Pozycja 30 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów z trokarem o dł. 21±1 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 18

81. Pozycja 31-33 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów z trokarem o dł. 34±1 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 50

82. Pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie markerów chirurgicznych tylko z grubą końcówką?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 51

83. Pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów do transferu leków z filtrem 0,1µm?

Odp.: Zamawiający zaoferowanie przyrządów do transferu leków z filtrem 0,1µm pod warunkiem spełnienia pozostałych, wymaganych przez Zamawiającego parametrów.

84. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłanej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2, 3, 4:

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie partii towaru.**

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości **brutto** zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.**
- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości **brutto** zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru.**

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

85. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp.: Zamawiający informuje iż odpowiednie zapisy regulujące powyższe znajdują się w paragrafie 6 ust 4 wzoru umowy – Część II SWZ.

86. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 5-6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Cześć 52 pozycja 1

87. Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Elektroda neutralna, jednorazowa, dzielona symetrycznie, pow. 83 cm², wymiary 160 x74mm podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, dla dzieci do 5kg; op.100szt

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Cześć 52 pozycja 2

88. Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Elektroda neutralna, jednorazowa, dzielona symetrycznie, pow.145cm², wymiary 150 x105mm podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, dla dzieci od 5kg do15kg; op.100szt

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Cześć 52 pozycja 3

89. Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Elektroda neutralna, jednorazowa, dzielona symetrycznie, pow. 168cm², wymiary 163,5x117mm podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg; op.100szt

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Cześć 52 pozycja 4

90. Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Elektroda neutralna, jednorazowa, dzielona symetrycznie, pow.168cm², wymiary 163,5x117mm podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg; op.100szt

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

część 26, poz. 2

91. Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

cz.26, poz.2

92. Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm , pole opisu 1,5 cm x 5,5 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresow regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

93. Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm ,rozmiar kartonika 13 mm x 104 mm (z perforacją do oderwania części kartonika po wpisaniu danych), pole opisu 13 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresow regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 6

94. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 zamiast opisanych szwów również szwy o parametrach: Syntetyczne szwy wchłaniające wykonane z poliestru syntetycznego składającego się z glikolidu (60%), dioksanonu (14%) i weglanu trimetylenu (26%) o czasie wchłaniania 90-110 dni.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 6 poz.1

95. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 poz.1 szwu z igłą ½ koła okrągłą 48 mm z nitką 1 o dł. 90 cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

dotyczy część nr 6 poz.2

96. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 poz.2 szwu podwiązki ciętej z nitką 1 3x45 cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 6 poz.2

97. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 poz.2 szwu podwiązki ciętej z nitką 0 dł. 150 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 6 poz.3

98. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 poz.3 szwu z igłą ½ koła okrągłą 65 mm z nitką 1 pętla dł 240 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 6 poz.4

99. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 poz.4 szwu z igłą ½ koła okrągłą 65 mm z nitką 1 pętla dł 240 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 6 poz.7

100. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 poz.7 szwu z igłą 3/8 kołą odwrotnie tnącą 24 mm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

dotyczy część nr 27

101. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 27 szwów niewchłaniających poliestrowych wykonanych z politereftalanu etylenu powlekanych silikonem.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

dotyczy część nr 27 poz.1

102. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 27 poz. 1 szwu z igła okrągłą ½ koła 40 mm wzmocnioną.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

dotyczy część nr 27 poz.9

103. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 27 poz. 9 szwu z igła okrągłą ½ koła podwójną 22 z nitką 2-0 o dł. 90 cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 30

104. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 30 zamiast opisanych szwów również szwy o parametrach: szwy wykonane z wchłanialnego syntetycznego poliestru składającego się z glikolidu i laktynu (pochodnych kwasu glikolowego i mlekowego) powleczone mieszanką kopolimeru glikolidu i laktynu oraz stearynianu wapnia. Profil podtrzymywanie 45-55% po 5 dniach. Czas wchłaniania 40 - 50 dni. Sposób pakowania umożliwiający pełną identyfikację szwu na każdym etapie otwarcia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 30 poz.1

105. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 30 poz.1 szwu z igła ½ koła okrągłą przyostrzoną 48 mm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 30 poz.4

106. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 30 poz.4 szwu z igła ½ koła okrągłą 27 mm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 36

107. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 36 zamiast opisanych siatek również siatkę o parametrach: Siatka z polipropylenu monofilamentowego, makroporowa, o gramaturze 46 g/m². Wielkość porów 2,0 x 2,4 mm. Grubość siatki 0,7 cm. Możliwość docinania siatki bez ryzyka strzępienia. Siatki te są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy część nr 48

108. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 zamiast opisanych szwów również szwy o parametrach: szwy wchłanialne wykonane z syntetycznego poliestru złożonego z glikolidu i laktynu pochodnej kwasu glikolowego i mlekowego, powlekane mieszanką kopolimeru kaprolaktonoglikolidu i stearyoilomleczanu wapnia, Profil podtrzymywanie : początkowa wytrzymałość 140%, 80% po 14 dniach 30% po 21 dniach. Czas wchłaniania 56-70 dni.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.2,3,4,5

109. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz.2,3,4 ,5 podwiązek o długości 3x75cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.16

110. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 16 szwu z igła okrągłą ½ koła o dł. 65 mm z nitką 1 o dł. 90 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.21

111. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 21 szwu z igła okrągłą 3/8 koła o dł. 32mm z nitką 0 o dł. 75 cm

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.21

112. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 21 szwu z igłą okrągłą przyostrzoną ½ koła o dł. 37 mm z nitką 0 o dł. 75 cm

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.23

113. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 23 szwu z igłą okrągłą przyostrzoną ½ koła o dł. 40 mm z nitką 2-0 o dł. 75 cm

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.23

114. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 23 szwu z igłą okrągłą przyostrzoną ½ koła o dł. 37 mm z nitką 2-0 o dł. 90 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.25

115. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 25 szwu z igłą odwrotnie tnącą 3/8 koła o dł. 24 mm z nitką 2-0 o dł. 75 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.25

116. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 25 szwu z igłą okrągłą 3/8 koła o dł. 22 mm z nitką 2-0 o dł. 75 cm

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.30

117. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 30 szwu z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną 3/8 koła o dł. 16 mm z nitką 4-0 o dł. 45 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.30

118. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 30 szwu z igłą odwrotnie tnącą 3/8 koła o dł. 16 mm z nitką 4-0 o dł. 75 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.32

119. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 32 podwiązki o dł. 3x75 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy część nr 48 poz.33

120. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 48 poz. 33 szwu z igłą ½ koła okrągłą odczepianą 13 mm z nitką 4-0 o dł. 5x45 cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Części 19 poz. 1

121. Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo? Obecny opis ogranicza liczbę wykonawców, co powoduje, że Zamawiający uzyska ofertę na mniej korzystnych warunkach.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Części 19 poz. 2

122. Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 31 mgH₂O przy Vt=50 ml, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, filtr ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno na lince

typu Luer? Obecny opis ogranicza liczbę wykonawców, co powoduje, że Zamawiający uzyska ofertę na mniej korzystnych warunkach.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Części 19 poz. 3

123. Czy Zamawiający dopuści pediatryczny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 12 ml, masa 13.5 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 24 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno luer-lock, pakowany pojedynczo? Obecny opis ogranicza liczbę wykonawców, co powoduje, że Zamawiający uzyska ofertę na mniej korzystnych warunkach.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Części 19 poz. 5

124. Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antibakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylny, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia? Obecny opis ogranicza liczbę wykonawców, co powoduje, że Zamawiający uzyska ofertę na mniej korzystnych warunkach.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Części 19 poz. 6

125. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy Vt=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml? Obecny opis ogranicza liczbę wykonawców, co powoduje, że Zamawiający uzyska ofertę na mniej korzystnych warunkach.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Części 29 poz. 4

126. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert przetargowych? Obecny opis ogranicza liczbę wykonawców, co powoduje, że Zamawiający uzyska ofertę na mniej korzystnych warunkach.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Części 32

127. Prosimy o określenie technologii, w jakiej wykonane mają pracować czujniki.

Odp.: W technologii Nellcor Oximax.

Dotyczy Części 39 poz. 1- 2

128. Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu o lepszych parametrach, światłowodową, jednorazową, Miller - rozmiary 00, 0, 1,2, 3, 4, McIntosh – rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5. Wszystkie rozmiary łyżek pochodzą od jednego producenta. Nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopumetalu, kompatybilne rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielonaspeyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Metalowa stopka łącząca się rękojeścią. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamyustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu. Pakowanie folia-folia. Spełniające wszystkie normy obowiązujące wyroby medyczne w naszym kraju i UE.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

129. Czy Zamawiający w zad. 44, poz.1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 200ml. Średnica wejścia: 50mm. Dł. trzonu robocza: 22 cm. Rozmiary: 19x9 cm. Wszystkie pojemności kompatybilne z trokami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie za pomocą kaniuli i popychacza- po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

130. Czy Zamawiający w zad. 44, poz.2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 1200ml. Średnica wejścia: 130mm. Dł. trzonu robocza: 22 cm. Rozmiary: 19x19,5 cm. Wszystkie pojemności kompatybilne z trokami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie za pomocą kaniuli i popychacza- po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

131. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 47 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

132. Zwracamy się z prośbą w zad. 47, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyńku), która zawiera wszystkie ustawowo wymagane informacje (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 9

133. Czy Zamawiający wymaga znaczników jałowych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część nr 9

134. Czy Zamawiający dopuści jałowe odciążki – znaczniki chirurgiczne do odciążania i podtrzymywania tętnic oraz organów w czasie operacji wykonane z 100% włókien poliestrowych techniką dzianą w formie pasm o krawędziach bocznych zawiniętych do wewnątrz, o średnicy 3 mm i długości 90 cm, w opakowaniach a 10 szt. z przeliczeniem oferowanych ilości opakowań, wyrób klasy IIA Reg. 6?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 36

135. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie siatek do leczenia przepuklin z niebieskimi liniami orientującymi o gramaturze 60÷85 g/m², powierzchnia porów min. 3,3 mm², grubość siatki ok. 0,65 +/- 0,15 mm, grubość nici białych i niebieskich 0,16 mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 36 poz. 1

136. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie siatek do leczenia przepuklin w rozmiarze 10x16 cm zamiast 10 cmx15 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 36

137. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie siatek do leczenia przepuklin z niebieskimi liniami orientującymi o gramaturze 35 +/- 5 g/m², powierzchnia porów ok. 1,3 mm², grubość siatki ok. 0,32 +/- 0,05 mm, grubość nici białych i niebieskich 0,08 mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

138. **Dot. wzoru umowy:**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w §7 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „5% niezrealizowanej wartości umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „2% niezrealizowanej wartości umowy”?
2. Czy Zamawiający zgadza się aby w §7 ust. 2-4 wzoru umowy kara umowna została obniżona do wysokości 0,1% wartości zamówionej partii?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 51

139. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem

Odp.: Zamawiający dopuszcza przyrząd o w/w parametrach

Pakiet 51

140. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby dostarczany był zamiennie przyrząd z kolcem standardowym i kolcem mikro tj. kołec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, który umożliwia maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat, według potrzeb Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 10 Poz. 2

141. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarze 18-24Ch, tak jak obecnie stosowane w szpitalu.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 10 Poz. 4

142. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o zakończeniu Tiemann wykonanych z 100% silikonu, z balonem o pojemności 15ml.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 10 Poz.18

143. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy Seldingera z powłoką teflonową o średnicy 0.038" oraz długości 80cm.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

144. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

145. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

146. Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:
„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy §7 ust. 1, 2, 3 i 4 Wzoru Umowy:

147. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w §7 ust. 1,2,3 i 4 Wzoru Umowy zgodnie z poniższym zapisem?
1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **2,5%** wartości niezrealizowanej części umowy, w razie odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
 2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,1%** wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień (§ 3 ust 1 pkt 1) zwłoki w dostawie.
 3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,1%** wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości.
 4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,1%** wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy?
- Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 35:

148. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 35 dopuści Błękit Trypanu 0,06% pakowany w zbiorcze opakowanie zawierające 10 jednorazowych sztuk 0,06% Błękitu trypanu o pojemności 0,75 ml każda ampulkostrzykawka (1op=10sztx0,75ml)? Jeśli tak, ile wówczas opakowań należy zaoferować?
Odp.: Zamawiający dopuszcza, należy zaoferować 330 szt. x 0,75ml.

CZEŚĆ NR 1 Poz. nr 7

149. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 6 cm x 7 cm? Pozostałe parametry opatrunku bez zmian.
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy pakietu 32 pozycja 1

150. Zwracamy się z prośbą o podanie technologii, w której mają pracować czujniki saturacji.
Odp.: W technologii Nellcor Oximax.

dotyczy pakietu 32 pozycja 2

151. Czy Zamawiający wymaga oryginalnych produktów zaakceptowanych przez Producenta – firmę Spacelabs Healthcare?
Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pakiet 32 Poz. 1

152. Prosimy o określenie jaki moduł SpO2 posiada Zamawiający w monitorze Spacelabs: Nellcor, Nellcor Oximax czy Novamatrix?
Odp.: W technologii Nellcor Oximax.

dotyczy pakietu nr 35

153. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie błękitutrypanu w opakowaniach zbiorczych zawierających 10 sztuk fiolek.
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

154. Prosimy Zamawiającego w pakiecie 17 o dopuszczenie bezpiecznej igły Hubera z drenem, z możliwością podaży pod ciśnieniem 300 PSI (do 5ml/s) w rozmiarach:

19G x 19mm, 25 mm

20G x 19mm, 25 mm, 38 mm

22 G x 19mm, 25 mm, 38 mm

Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

155. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 51: przyrząd do transferu leków z fiolki typu spike. W pełni szczelny. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,1ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta .

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem możliwości transferu leków cytostatycznych.

156. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 60 dniowy termin płatności ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

157. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku nie dołączenia dokumentów przedmiotowych do oferty, na uzupełnienie ich w terminie późniejszym, wskazanym przez Zamawiającego ?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Część 45 poz. 1:

158. Czy zamawiający dopuści części nr 45 pkt. 1, limit ciśnienia nie mniejszy niż 350 PSI?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 45 poz. 2:

159. Czy w części nr 45 pkt. 2, Zamawiający dopuści wkład 2x200 ml, 2x kolec do napełniania, 1x zwijany przewód Y 60" (150 cm) z podwójnym zaworem zwrotnym -350 PSI?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 45 poz 3:

160. Czy zamawiający dopuści w części nr 45 pkt. 3, zwijany przewód połączeniowy w kształcie litery Y z dwoma zaworami zwrotnymi o długości 152 cm-400PSI?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Część 45 poz. 4:

161. Czy zamawiający dopuści w części nr 45 pkt. 4 dopuści długość drenu 152 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

162. Czy Zamawiający wyłączy lub wykreśli z pakietu nr 19, poz. 4, z uwagi na fakt, iż jest to produkt jednego producenta? Nie ma do tego produktu produktów równoważnych ani zamienników. Taka budowa pakietu uniemożliwia innym wykonawcom złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

163. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 1 dopuści równoważny filtr o wyższej, korzystniejszej wydajności nawilżania 37mg H₂O/1l przy VT= 500ml, pozostałe parametry zgodne z swz?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

164. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 5 dopuści równoważny filtr o wyższej, korzystniejszej wydajności nawilżania 37,5mg H₂O/1l przy VT= 500ml, o 2 g niższa waga tj. 47g, pozostałe parametry zgodne z swz?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

165. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 5 dopuści jako równoważny Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, medium filtracyjne, hydrofobowe, o wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,99999% i wirusowej powyżej 99,99999%, skuteczność nawilżania min. 37 m g / L H₂O przy VT=500ml

pojemność oddechowa 150-1500ml,

przestrzeń martwa 18 ml,

waga 28 g,

złącza proste: 22M-15F/22F-15M,

z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym,
przezroczysta obudowa filtra
nie zawiera latexu, pcv, ftalanów w tym DEHP,
sterylny?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 16.12.2021 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak