



Słupsk, dnia 30.09.2022 r.

**dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego
pn.: „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku”- nr postępowania 79/PN/2022**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710, dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 18 strzykawki gazometrycznej jednorazowego użytku, o pojemności 1 ml lub 3 ml. Pakowanej pojedynczo, sterylnie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

2. **dot. części nr 12 – Okulary do fototerapii**

Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm, do wyboru przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

3. **dot. części nr 15 – Okulary do fototerapii**

Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania dotyczące nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?. Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okularki należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji, dlatego tak ważne jest aby okularki do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. **dot. części nr 12 – Okulary do fototerapii**

Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wklęsnięcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. **dot. części nr 12 – Okulary do fototerapii**

Czy Zamawiający dopuszcza aby okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

6. **Część nr. 50**

Czy Zamawiający dopuści w części nr. 50 w poz.1- 2 siatki chirurgiczne :

- gramatura siatki 50g/m²
- grubość siatki 0,41 mm
- wielkość porów 1x1,25 mm
- grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm? Rozmiary zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

7. **Dot. Części nr 3, poz. 12**
Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą bez klipsów?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
8. **Dot. Części nr 3, poz. 15**
Czy Zamawiający dopuści szew 10/0 USP?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
9. **Dot. Części nr 4**
Czy Zamawiający dopuści siatkę o gramaturze 55 g/m²?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
10. **Dot. Części nr 54, poz. 1-7**
Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, polipropylenowy, niewchłaniający, jednowłóknowy bez katalogowego określenia „z kontrolowanym rozciąganiem i plastycznym odkształcaniem węzła”?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
11. **Dot. Części nr 54, poz. 8**
Czy Zamawiający dopuści szew bez dodatku antyseptyku, pozostałe parametry bez zmian?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
12. Czy Zamawiający w pozycji 1 część 58 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długości cewnika: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?
Charakterystyka zestawu:
- radiocieniujący cewnik
 - zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki
 - silikonowe przedłużki
 - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
 - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
 - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
 - kompatybilny z MRI
 - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
 - adapter wypełniający
 - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
 - igła wprowadzająca 18G
 - rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr
 - nasadki iniekcyjne Luer Lock
 - kleszczyki – 2 szt.
- Odp. Zamawiającego:**
Zamawiający nie dopuszcza.
13. **Część nr 34 poz.1,3,4.**
W trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, prosimy o dopuszczenie do postępowania równoważny, antybakteryjny system do odsysania, konkurencyjnego producenta o następujących cechach użytkowych:

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny, kątowy, gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wkłady wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w zatyczkę do portu pacjenta, oraz dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, ochrona przeciwbryzgowa i zabezpieczenie zwrotne wynika z wewnętrznych rozwiązań konstrukcyjnych pokrywy wkładu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady odporne na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wykonane z polietylenu, bez zawartości PCV. Wymiana wkładów po odłączeniu ssania od wkładu (brak konieczności odłączania źródła ssania). Wkłady - 1L, 2L, 3L o kształcie okrągłym do wyboru przez Zamawiającego. Wkłady występują w postaci częściowo sprasowanej dla oszczędności miejsca magazynowania.

- kanistry z przezroczystego tworzywa(kompatybilne z oferowanymi wkładami),ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. **Opisany system jest z powodzeniem obecnie użytkowany w szpitalu.**

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

14. **poz.1.**

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15. **poz.5.**

W opisanym systemie występuje łącznik prosty do podłączenia wkładów, prosimy o dopuszczenie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

16. **poz. 1.**

Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów (zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

17. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, w oparciu o urzędowy wskaźnik inflacji, wzrostu kursu walut, transportu (wzrost cen paliw), podwyżka cen producenta, itp. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. Proszę również zauważyć, że bez obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, wycena

będzie zawyżona, gdyż firmy muszą w cenę wliczyć ryzyka które wcześniej opisałem nie mając możliwości skorzystania ze stopniowej waloryzacji cen. W świetle powyższego dodanie obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

18. Pakiet 25 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako ekwiwalentne rozwiązanie wkłucie centralne o rozmiarze 5,5F/15cm, które zastąpiło wkłucie centralne o rozmiarze 8F/20cm?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

19. Czy Zamawiający w części nr 17 Pozycja 1 dopuści :

Pediatriczny dwuświatłowy cewnik. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 4,5Fr (śr.zew.1,5mm) i długości 6, 8, 12,5 i 20 cm (do wyboru przez Zamawiającego). Kanały 2x 20G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, prosty przewodnik powleczony teflonem , kaniuła 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, kabel EKG, skalpel, strzykawka 5ml ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

20. Czy Zamawiający w części nr 17 Pozycja 2 dopuści :

Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 12,5 cm, 16cm lub 20cm , 30 cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniuła 18G, przewodnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG, skalpel, strzykawka 5ml ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

21. Czy Zamawiający w części nr 17 Pozycja 3 dopuści :

Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 12,5cm, 16cm, 20cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniuła 18G, przewodnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG, skalpel, strzykawka 5ml ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

22. Czy Zamawiający w części nr 17 Pozycja 4 dopuści :

Czterokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 8,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G), długość cewnika 12,5cm , 16cm , 20cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego.

Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik czterokanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewód typu "J" 60cm ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 9 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG, skalpel, strzykawka 5ml ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

23. Czy Zamawiający w części nr 17 Pozycja 5 dopuści:

Antybakteryjny, dwukanałowy cewnik do wkłuć centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek, wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 12, 5 cm, 16cm, 20cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, nitynolowy przewód typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG, skalpel, strzykawka 5ml ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

24. Czy Zamawiający w części nr 17 Pozycja 6 dopuści:

Antybakteryjny trzykanałowy cewnik do wkłuć centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek, wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14G, 18G, 18G), długość cewnika 12,5 cm, 16cm, 20cm, 30cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : Cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, Prowadnik typu „J” 60cm, ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, kabel EKG, skalpel, strzykawka 5ml ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

25. Czy Zamawiający w części nr 17 Pozycja 7 dopuści:

Pediatryczny dwuświatłowy cewnik. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 4,5Fr (śr.zew.1,5mm) i długości 6, 8, 12,5 i 20 cm (do wyboru przez Zamawiającego). Kanały 2x 20G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewód J z Nitinolu, kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, kabel EKG, skalpel, strzykawka 5ml ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

26. Dot. zapisów umowy § 3 ust. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.

27. Dot. zapisów umowy § 7

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.

28. Część nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta. Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii; Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, < 1000 g i > 1000 g) i wielkości główki noworodka.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

29. Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

30. dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 15 w przedmiotowym postępowaniu:
Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 15 z pakietu 6 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie 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 silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.

31. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł konfekcjonowanych 100 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

32. Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 20 z pakietu 6 oraz utworzenie 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 silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

33. Pytanie do pakietu 58

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ, wykonany z ulepszanego durathanu, co sprawia że materiał cewnika jest bardziej odporny na gromadzenie się elementów krwi, w porównaniu do innych cewników na rynku?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

34. CZĘŚĆ 11

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowej, sterylnej igły do przemywań – prostej z kulką 1,2 x 81 mm?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

35. CZĘŚĆ 16

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do wkłucia centralnego zgodnego z SWZ, jednakże posiadającego w swoim składzie igłotrzymacz 14 cm oraz pakowanego w opakowanie typu blister w kształcie tacki z 1 wgłębieniem?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

36. CZĘŚĆ NR 31

Poz. nr 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zabiegów chirurgicznego leczenia otyłości - bariatrycznych o następującym składzie:

- serweta chirurgiczna do zabiegów bariatrycznych chłonna na całej powierzchni, o wymiarach **245x280 cm**, zintegrowana z ekranem anestetycznym i nogawicami, posiada samoprzylepny otwór w okolicach jamy brzusznej o wymiarach **60 x 40 cm wypełniony folią, bez organizatorów przewodów.**
 - pokrowiec na stół Mayo **80 x 145 cm** – 1 szt
 - organizator przewodów (rzep) **2 x 23cm**, przyklejany – 2 szt
 - taśma samoprzylepna **10 x 50cm** – 1 szt
 - 4 ręczniki chłonne,
 - osłona na kamerę (perforowana końcówka), rozm **12,5 x 230 cm** – 1 szt.
 - kieszenie dwukomorowe samoprzylepne **bez taśmy samoprzylepnej po środkowej części kieszeni**, rozm **38 x 43 cm** – 2 szt,
 - serweta o wym.150 x 190cm (owinięcie zestawu), która może służyć jako przykrycie stołu. Dodatkowo :
 - taśma dwustronnie klejąca 6x6 cm do przymocowania serwet- 1 szt.
 - tupfer z gazy 20x20 cm przed zwinięciem, 20 nitkowy. – 3 szt
- Zestaw wykonany z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/ folia polietylenowa) o gramaturze 55g/m² na całej powierzchni serwet. Pozostałe parametry techniczne laminatu bez zmian.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

37. CZĘŚĆ NR 22

Poz. nr 1 i 3 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów opatrunkowych posiadających w swoim składzie nie 2, a 3 samoprzylepne przezroczyste folie? Pozostałe parametry zestawu bez zmian.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

38. W związku z ww. postępowaniem zadajemy pytanie do zadania 59: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentu dla naczyń o średnicy 3.5 do 9.5 mm, max guidewire 0,35", udowodniona odporność na uszkodzenia ponad 10.000 cykli z bardzo wysoką siłą radialną 1,43? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

39. Dotyczy Części nr 27, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania niebieskich ochraniaczy włókninowych z warstwą antypoślizgową?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy Części nr 27, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania niebieskich ochraniaczy foliowych z warstwą antypoślizgową?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

41. Dotyczy Części nr 27, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło nieprzemakalne o gramaturze min. 25g/m²?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy Części nr 27, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowego użytku w rolce 0,5m*50m, perforacja co 38cm, celulozowe, 2-warstwowe o gramaturze 2x min. 17g/m², kolor biały?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy Części nr 27, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowego użytku w rolce 0,5m*50m podfoliowane, wykonane z papieru (pulpa celulozowa), perforacja co 50cm, laminowane folią, kolor biały, zielony, niebieski, gramatura min. 27 g/m²

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

44. Dotyczy Części nr 27, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło j. użytku w rolce o szerokości 38cm *50 m - wykonane z jednej warstwy celulozy o gramaturze min. 24g/m² laminowanej folią, perforacja co 50 cm, kolor biały, niebieski, zielony

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

45. Dotyczy Części nr 27, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowego użytku w rolce 0,5m*50m podfoliowane, wykonane z papieru (pulpa celulozowa), perforacja co 50cm, laminowane folią, kolor biały, zielony, niebieski, gramatura min. 27 g/m²

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

46. Część 27 poz. 11
Czy Zamawiający dopuści Czy Zamawiający prześcieradło j. użytku w rolce o szerokości 50cm *50 m - wykonane z jednej warstwy celulozy o gramaturze 24g/m² laminowanej folią 15 ± 2 µm, perforacja co 50 cm, kolor biały, niebieski, zielony
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
47. Część 27 poz. 11
Czy Zamawiający dopuści perforację co 38 cm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
48. Część 27 poz. 13
Czy Zamawiający dopuści r. uniwersalny?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
49. **Dotyczy Części nr 38, poz. 17 i 18**
Czy Zamawiający dopuści koszulę z włókniny spunlance (wiskoza+ poliester) w kolorze białym?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
50. **Dotyczy Części nr 38, poz. 17 i 18**
Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny typu SMS w kolorze niebieskim?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
51. **Dotyczy Części nr 38, poz. 17 i 18**
Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
52. **Pakiet nr 12 poz. 1**
Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:
- Jednoczęściowe, wykonane z dwóch kawałków materiału
 - dla jednego pacjenta
 - wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
 - wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
 - wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
 - dostępne w 3 rozmiarach: S- 20–30cm, M- 25-35 cm, L- 30-40 cm?



Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

53. **Pakiet nr 12 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- dwuczęściowe, elastyczne
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- dolna część (pod główką dziecka) posiada nacięcia, które przepuszczają promienie lecznicze
- górna część (na oczy) wykonana z 2 warstw materiału
- wygodne zapięcie na 2 rzepy zamocowane na stałe do opaski, umożliwiające wielokrotną zmianę pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S, M, L

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.



54. **Pakiet nr 15 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rurkę wykonaną z medycznego PCV, standardową, niepokrytą substancjami zwiększającymi poślizg, niepolerowaną?

Odp. Zamawiającego: Nie.

55. **Pakiet nr 15 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odp. Zamawiającego: Nie.

56. **Pakiet nr 15 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści rozmiar mankietu:

3,5, 4,0 – 12 mm

4,5 – 16 mm

5,0, 5,5 – 18 mm

6,0, 6,5 – 22 mm

7,0, 7,5 – 26 mm

8,0, 8,5 – 28 mm

9,0 – 29 mm?

Odp. Zamawiającego: Nie.

57. **Pakiet nr 15 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści znaczniki głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odp. Zamawiającego: Nie.

58. **Pakiet nr 15 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści rozmiar mankietu:

• 4,0 – 12 mm

• 4,5 – 16 mm

• 5,0, 5,5 – 18 mm

• 6,0, 6,5 – 22 mm

• 7,0, 7,5 – 26 mm

• 8,0, 8,5 – 28 mm

• 9,0 – 29 mm?

Odp. Zamawiającego: Nie.

59. **Pakiet nr 15 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści znaczniki głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odp. Zamawiającego: Nie.

60. **Pakiet nr 15 poz. 4**
Czy zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?
Odp. Zamawiającego: Nie.
61. **Pakiet nr 15 poz. 5**
Czy zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?
Odp. Zamawiającego: Nie.
62. **Pakiet nr 15 poz. 6**
Czy zamawiający dopuści tylko ze stałym szyldem?
Odp. Zamawiającego: Nie.
63. **Pakiet nr 15 poz. 6**
Czy zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?
Odp. Zamawiającego: Nie.
64. **Pakiet nr 15 poz. 11**
Czy zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach 2-4,7 mm?
Odp. Zamawiającego: Nie.
65. **Pakiet nr 28 poz. 1**
Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o specyfikacji:
- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
 - dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
 - posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
 - posiada zamykany port do podawania leków wziewnych
 - posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
 - posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
 - regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
 - blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
 - samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
 - system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm jednostronnie
 - oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
 - w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
 - system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
 - w zestawie do użytku opcjonalnego karbowana przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
 - sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu
 - jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
 - pakowana folia/papier
 - rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
 - rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)??
- Odp. Zamawiającego: Nie.**

66. Pakiet nr 28 poz. 1

- Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o specyfikacji:
- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek tracheostomijnych?

Odp. Zamawiającego: Nie.

67. Pakiet nr 28 poz. 2

Czy zamawiający dopuści długość dla rurek intubacyjnych – 60cm, dla rurek tracheostomijnych – 30cm?

Odp. Zamawiającego: Nie.

68. Pakiet nr 28 poz. 2

Czy zamawiający dopuści długość dla rurek intubacyjnych – 60cm, dla rurek tracheostomijnych – 33cm?

Odp. Zamawiającego: Nie.

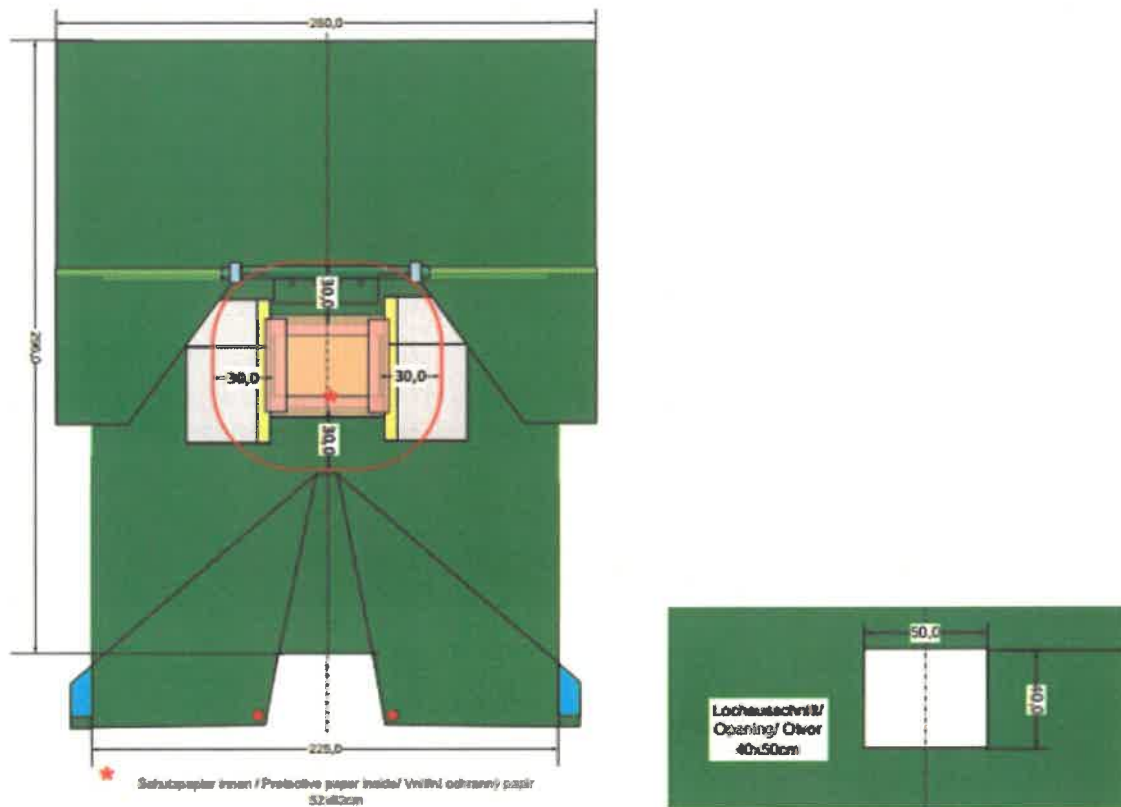
69. dot. opisu przedmiotu zamówienia – część 35:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 35 zestawu o składzie: Multipack zawierający: 2x 60ml strzykawka z kolcem, łącznik Y z drenem **250 cm** z pojedynczym zaworem, limit ciśnienia **do 375 PSI** do strzykawki automatycznej Optistar?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

70. Czy Zamawiający w Części nr 6 poz. 6, 7, 15, 16 dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości? Cena za opakowanie jest korzystniejsza dla Zamawiającego.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
71. Czy Zamawiający w Części nr 6 poz. 8- 15 i 22 wymaga, w celu łatwiejszej identyfikacji, aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza nie wymaga.
72. Czy Zamawiający w Części nr 30 poz. 1-2 dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości? Cena za opakowanie jest korzystniejsza dla Zamawiającego.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
73. Czy Zamawiający w Części nr 30 poz. 3 dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości? Cena za opakowanie jest korzystniejsza dla Zamawiającego.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
74. Czy Zamawiający w Części nr 30 poz. 1-3 dopuści strzykawki trzy częściowe luer lock do pomp infuzyjnych?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
75. Czy Zamawiający w Części nr 30 poz. 4-5 dopuści strzykawki trzy częściowe luer lock do pomp infuzyjnych polskiego producenta Margomed?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
76. Zadanie 31
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do zabiegów bariatrycznych o składzie :
- 1 serweta chirurgiczna do zabiegów bariatrycznych o wymiarach 260x296 cm, zintegrowana z ekranem anestetycznym i nogawicami, posiada samoprzylepny otwór otoczony folią w okolicach jamy brzusznej o wymiarach 40x50 cm, z organizatorami przewodów, serweta posiada wbudowane dwie dwukomorowe kieszenie na narzędzia, wykonana z laminatu min dwuwarstwowego o łącznej gramaturze min. 57,4 g/m² , o wytrzymałości na rozerwanie na sucho/mokro min: 175/185 kPa i wytrzymałości na penetrację płynów min 129 cm H₂O na całej powierzchni (schemat serwety poniżej)



- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150x190cm (owinięcie zestawu)
- 1 serweta na stół Mayo 80x145 cm
- 2 organizatory przewodów typu rzep 2,5x20/24 cm
- 1 taśma samoprzylepna 9x50cm
- 4 ręczniki do rąk 30x40 cm
- 1 osłona na kamerę składana teleskopowo 13x250cm
- 2 kieszenie 2-komorowe 25x45cm

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

77. Część 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do iniekcji doszkliskowych zgodnego z SWZ, jedynie z tą różnicą :

- serweta chirurgiczna z laminatu dwuwarstwowego do chirurgii oka ma wymiar 80 x 80 cm i posiada samoprzylepny otwór 7 x 10 cm wypełniony perforowaną folią chirurgiczną położony centralnie;
- serweta chirurgiczna na stół narzędziowy wykonana jest z laminatu dwuwarstwowego o wym. 100 x 100 cm- owinięcie zestawu

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

78. Pakiet 17 poz. 1 i 7:

Czy Zamawiający, jako produkt równorzędny dopuści zestaw do cewnikowania żył centralnych dla dzieci 2-światłowy, o parametrach światel:

- 4F 22/22G, długość 8, 13 lub 20 cm
- 5F 18/20G, długość 8, 13 lub 20 cm

(pozostałe parametry zgodnie z SIWZ) do wyboru przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

79. Pakiet 19 poz. 1:

Czy Zamawiający, jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę elastomerową uznanego producenta, o parametrach: nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, czas infuzji 48 h przy napełnieniu zbiornika do pojemności 240 ml (nominalna objętość 270 ml, nominalny czas infuzji 54 h, maksymalna objętość do 295 ml)

Przeñośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas (T) przy nominalnej prędkości przepływu (P). Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości **w zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu:**

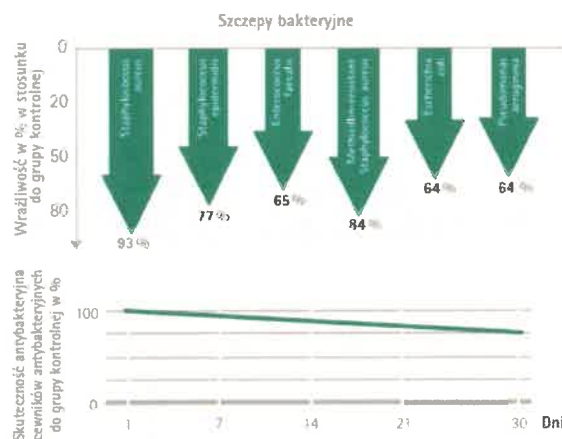
- przezroczysty zbiornik wewnętrzny z elastomerowej membrany, o eliptycznym kształcie pozbawionym krawędzi (małe, wygodne rozmiary pompy), z dodatkowym zewnętrznym płaszczem ochronnym PCV zapewniającego możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz jednocześnie ochronę zbiornika elastomerowego i szczelność systemu w razie wycieku ze zbiornika, z wewnętrznym rdzeniem ślizgowym dla osiowego rozszerzania się membrany podczas wypełniania, i równomiernego kurczenia podczas opróżniania
- port dostrzyknięć typu luer-lock z zastawką bezzwrotną, umieszczony na obudowie urządzenia w centralnym miejscu, zabezpieczony przed przypadkową kontaminacją koreczkiem luer-lock oraz dodatkowym kapturkiem zamykanym zatrzaskowo
- dren o trójkątnym przekroju, odporny na zaginanie z zaciskiem zatrzaskowym, wyposażony w filtr cząsteczkowy 1,2 um z możliwością odpowietrzenia układu (redukcja ryzyka zatoru powietrznego) oraz wbudowany regulator prędkości przepływu (flow restrictor)
- nie zawiera DEHP ani lateksu
- urządzenie pakowane jest pojedynczo, jest jałowe i apirogenne

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

80. Pakiet 33 poz. 1, 2:

Czy Zamawiający, jako produkt równorzędny dopuści zamiennie zestawy do wkłuc centralnych, o zawartości:

- cewnik poliuretanowy, powierzchniowo spolaryzowany na zewnątrz i wewnątrz (zawiera substancję na trwałe wtopioną w poliuretan - wykorzystanie sił elektrostatycznych w działaniu antybakteryjnym: rozwiązanie zapewniające długie, jednorodne działanie antybakteryjne na całej powierzchni cewnika, przy jednoczesnym zredukowaniu substancji obcych wypłukiwanych do naczynia), kontrastujący w promieniach RTG, znaczniki dla kontroli położenia cewnika,



- Igła jednoczęściowa typu „Y/V” 18G x 70mm
- tytanowa (nitinolowa) prowadnica z końcówką J
- przezroczyste końcówki lock,
- zaciski do krótkotrwałych przerw w infuzji,
- skrzydełka mocujące przesuwne i stałe,

- In stoper na zakończeniu kanału proksymalnego, na zakończeniach pozostałych kanałów zastawki dostępu bezigłowego, klips mocujący
- rozszerzało F8, strzykawka o poj. 5ml, skalpel E 11,
- możliwość identyfikacji położenia końca cewnika przy pomocy przedsionkowego EKG – kabel łączeniowy wewnątrz zestawu

W rozmiarach odpowiednio:

1.7F 16/16G, 15/20 cm

2. 7F 16/18/18 15/20 cm

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

81. 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 centralnym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 51 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

82. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w części 51 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

83. Pakiet 6, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą rozszerzoną skalą, kryzą zabezpieczającą tłok przed wypadnięciem i tłokiem z przewężeniami ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

84. Pakiet 6, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową z pojedynczą skalą? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

85. Pakiet 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę za opakowanie a'50szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

86. Pakiet 6, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 21G o głębokości nakłucia 2,4 mm dedykowany dla mężczyzn?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

87. Pakiet 6, pozycja 21
Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 23G o głębokości nakłucia 1,8 mm dedykowany dla kobiet i dzieci?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
88. Pakiet 6, pozycja 23-24
Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp o parametrach zgodnych z swz firmy równoległej?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
89. Pakiet 13, pozycja 3
Czy Zamawiający dopuści wycenę nerek w opakowaniu a'300 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 194 opakowania?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza w części nr 8 poz 3 wycenę nerek w opakowaniu a'300- w takim przypadku należy wycenić 198 op a'300.
90. Pakiet 8, pozycja 7
Czy Zamawiający dopuści zaciskacz o długości 53mm i szerokości 10mm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełniania pozostałych parametrów opisanych w SWZ.
91. Pakiet 8, pozycja 7
Czy Zamawiający dopuści sterylne zaciskacz?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
92. Pakiet 8, pozycja 8-9
Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH4 i CH5?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
93. Pakiet 8, pozycja 12
Czy Zamawiający dopuści stazę zapakowaną w woreczek foliowy w kartoniku?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
94. Pakiet 8, pozycja 15
Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'144 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 30 opakowań?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza, w takim przypadku należy wycenić 23 opakowania.
95. Pakiet 9
Czy zamawiający dopuści chłonność min. 789 ml?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
96. Pakiet 9
Czy zamawiający dopuści szpatułkę plastikową 15,5cm +/-0,5cm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

97. Pakiet 9
Czy zamawiający dopuści zestaw pakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy ze zgrzewem prostym i marginesem ułatwiającym otwieranie?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
98. Pakiet 13, pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści wycenę cewników w rozmiarze od CH6 do CH10?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
99. Pakiet 13, pozycja 3
Czy Zamawiający dopuści wycenę cewników w rozmiarze od CH6 do CH24?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
100. Pakiet 13, pozycja 4
Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a CH6 z balonem o pojemności 3ml oraz CH8-10 z balonem o pojemności 3-5ml?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
101. Pakiet 13, pozycja 4
Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a w opakowaniu zew. folia-papier i wew. folia z drapowaniem na szerokości?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
102. Pakiet 13, pozycja 15
Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy zakończony drenem z otworem końcowym i jednym bocznym nawilżonym środkiem ułatwiającym aplikację?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
103. Pakiet 13, pozycja 16
Czy Zamawiający dopuści wycenę worków w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem opakowań?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
104. Pakiet 13, pozycja 17
Czy Zamawiający dopuści wycenę worków z portem oraz drenem o długości 120cm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
105. Pakiet 13, pozycja 20
Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH6 o długości 600mm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
106. Pakiet 13, pozycja 21-22
Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 600mm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

107. Pakiet 16

Czy zamawiający dopuści serwetę barierową, włókninową, nieprzylepną 45 cm x 75 +/- 5 cm?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

108. Pakiet 16

Czy zamawiający dopuści strzykawkę oraz igły bez opakowania jednostkowego, co pozwoli na redukcję powstawania odpadów opakowaniowych?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

109. Pakiet 16

Czy zamawiający dopuści igłotrzymacz 15 cm?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

110. Pakiet 16

Czy zamawiający dopuści zestaw zapakowany w opakowanie typu rękaw papierowo foliowy z dodatkowo dołączonymi do zestawu pojemnikiem nerkowatym oraz pojemnikiem okrągłym?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

111. Pakiet 27, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z włókniny polipropylenowej w kolorze niebieskim, o gramaturze 40g/m², z warstwą antypoślizgową na spodzie, rozmiar 38x17cm?



Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

112. Pakiet 27, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu o gramaturze 63 g/m², wykończone gumką oraz dodatkowo związane, pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

113. Pakiet 27, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 45g/m²?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

114. Pakiet 27, pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek w rozmiarze L?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza z możliwością wyboru rozmiaru L lub XL.

115. Pakiet 27, pozycja 9
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu 50cm x 50m z perforacją co 37,5cm, dwuwarstwowego o gramaturze 34g/m², dostępnego w kolorze białym?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
116. Pakiet 27, pozycja 10
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu o szerokości 38cm, długość 40m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, perforowany co 50cm, wykonanego z 2 warstw celulozy (2x18g/m²) i folii (15-17 mikronów)?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
117. Pakiet 27, pozycja 11
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podkładu o długości 40m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, perforowany co 50cm, wykonanego z 2 warstw celulozy (2x18g/m²) i folii (15-17 mikronów)?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
118. Pakiet 27, pozycja 13
Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym, wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m², szerokość w stanie rozciągniętym 130cm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
119. Pakiet 27, pozycja 16
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha foliowego grubego w rozmiarze ok. 710mmx1160mm i grubości 0,03mm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
120. Pakiet 27, pozycja 16
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha foliowego w rozmiarze 710x1800x0,02mm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
121. Pakiet 27, pozycja 17
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koszuli z miękkiej włókniny SMS w kolorze niebieskim?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
122. Pakiet 27, pozycja 17
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koszuli w rozmiarze uniwersalnym?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
123. Pakiet 27, pozycja 18
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koszuli z miękkiej włókniny SMS w kolorze niebieskim?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania rozmiaru XXXL.
124. Pakiet 27, pozycja 18
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koszuli w rozmiarze uniwersalnym- długość koszuli 110cm, szerokość 140cm?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

125. Pakiet 31

Czy zamawiający dopuści serwetę 200/270 x 300 cm, zintegrowaną z osłonami na kończyny, posiada otwór samoprzylepny 25 x 30 cm, otoczony dodatkową warstwą wzmocnienia, zintegrowana z organizerami przewodów typu rzep?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

126. Pakiet 31

Czy zamawiający dopuści pokrowiec na stolik Mayo w rozmiarze 80x145cm?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

127. Pakiet 31

Czy zamawiający dopuści organizator przewodów rzep 2 x 22 cm?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

128. Pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną 9 x 49cm z tolerancją wymiaru +/- 1 cm?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

129. Pakiet 31

Czy zamawiający dopuści kieszenie dwukomorowe 30 x 40 cm?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

130. Pakiet 31

Czy zamawiający dopuści serwetę główną wykonaną z dwuwarstwowego laminatu (polipropylen 28g/m² + polietylen 28g/m²) + dodatkowe wzmocnienie w strefie krytycznej wykonane z materiału SM o gramaturze 80g/m²?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

131. Pakiet 38

Czy zamawiający dopuści tufery gazowe, zamiast włókninowych?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

132. Pakiet 38

Czy zamawiający dopuści zestaw pakowany w opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do zestawu plastikowym pojemnikiem?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

133. Pakiet 42 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z końcówką Tiemann wykonany z lateksu silikonowanego, nieprzezroczysty o długości 400mm z balonem 5-10ml?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

134. Pakiet 42 pozycja 2
Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z końcówką Tiemann wykonany z lateksu silikonowanego, nieprzezroczysty o długości 400mm z balonem 30ml?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
135. Pakiet 52 pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści pisak chirurgiczny z jedną grubością końcówki?
Odp. Zamawiającego: Nie.
136. Pakiet 52 pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści pisak chirurgiczny ze skalą pomiarową na korpusie pisaka - 5cm?
Odp. Zamawiającego: Nie.
137. **Dotyczy Części 31**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o następującym składzie i parametrach:
1x serweta do operacji bariatrycznych o wym. 255x240/250 cm zintegrowana z ekranem anestezjologicznym i nogawicami z samoprzylepnym otworem w okolicy jamy brzusznej o wym. 36 x 48 cm wypełnionym folią chirurgiczną oraz ze zintegrowanymi po obu stronach otworu kieszeniami dwukomorowymi o wym. całkowitym 67 x 37,5 cm (komory 23 cm i 44 cm- ze sztywnikiem). Serweta posiada wbudowane 2 potrójne organizatory przewodów i drenów
1x serweta na stół Mayo 80 x 145 cm
2x samoprzylepny organizator przewodów typu rzep 2 x 25 cm
1x taśma samoprzylepna włókninowa 10 x 50 cm
4x ręcznik chłonny celulozowy
1x osłona na kamerę 13 x 235 cm z perforowaną końcówką składana teleskopowo
1x serweta na stół instrumentariuszki 150 x 190 cm- owinięcie zestawu
Serweta główna obłożenia pacjenta zbudowana z laminatu dwuwarstwowego (folia polietylenowa 25 µm + włóknina polipropylenowa 40 g/ m2) o gramaturze 67,5 g/ m2 na całej powierzchni.
Odporność na wypychanie (rozerwanie) laminatu na sucho/ mokro min. 180/ 160 kPa na całej powierzchni
Odporność na przenikanie cieczy laminatu min. 235 cm H2O na całej powierzchni
Odp. Zamawiającego: Nie.
138. **Dotyczy Części 37**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do iniekcji doszkliskowych o następującym składzie i parametrach:
1x kocher plastikowy
1x rozwórka oczna pełne blaszki
1x marker twardówkowy 3.5- 4.0 mm
2x drewniane patyczki 15,4 cm z chłonną główką
2x miska galipot 60 ml z podziałką
5x kompres 7,5 x 7,5 cm
1x opatrunek oczny 6,2 x 7,2 cm
1x serweta okulistyczna z antystatycznej włókniny SSMMS 50 x 60 cm z otworem 10 x 10 cm wypełnionym folią chirurgiczną z nacięciem
1x serweta na stół narzędziowy min. 75 x 90 cm
1x fartuch chirurgiczny standardowy SSMMS
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
139. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?
Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów

masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odp. Zamawiającego: Tak.

140. Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

141. Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu waloryzacyjnego (tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych,) do wzoru umowy:

„1. W przypadku zmiany (zwiększenia lub zmniejszenia) kosztów związanych z realizacją umowy, spowodowanej czynnikami obiektywnymi o charakterze rynkowym, w przypadku, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem przekroczy 15%, każda ze Stron może żądać zmiany wysokości Wynagrodzenia udokumentowując wysokość i wpływ zmian na wykonanie przedmiotu umowy. Zmiana wysokości Wynagrodzenia następować będzie nie częściej niż raz na 6 miesięcy, po raz pierwszy nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przy czym wartość zmiany wynagrodzenia nie przekroczy wartości zmiany udokumentowanych kosztów związanych z realizacją umowy, wykazanej przez Wykonawcę oraz dotyczyć będzie tylko wynagrodzenia dotychczas niewypłaconego Wykonawcy. O każdej planowanej zmianie ceny, Wykonawca obowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie wraz z udokumentowaniem wpływu zmian kosztów na zmianę kosztów wykonania zamówienia przez Wykonawcę oraz na cenę w zawartej umowie o dostawę, zaś zmiana cen odbywa się na podstawie Aneksu do umowy.

2. Waloryzacja wynagrodzenia o której mowa nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji ceny oferty. Nie mogą one prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy, czyli wzrostu jego wynagrodzenia.”

3. W okresie obowiązywania umowy, zmiana (zwiększenie lub zmniejszenie) wysokości wynagrodzenia, określone w, nie może łącznie przekroczyć dwadzieścia pięć [25] % wysokości wynagrodzenia Wykonawcy liczonego wg stanu na dzień zawarcia umowy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

142. Dot. pakietu 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika naczyniowego permanentnego 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 przysianiu 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”.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

143. Dot. zadania nr 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania siatki mieszczące się w podanych w specyfikacji wymiarach i cechach:

Nieresorbowalna siatka do leczenia przepuklin, monofilamentowa, polipropylenowa;

gramatura: 43,7g/m²

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

144. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin płatności 60 dni?

Odp. Zamawiającego:

Nie.

145. Część nr 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie siatek do leczenia przepuklin o gramaturze 35 g/m²? Siatki te są wykorzystywane w wielu pomorskich szpitalach do leczenia przepuklin brzusznych – pierwotnych i nawrotowych, pachwinowych, udowych, okołopępkowych i w bliźnie pooperacyjnej.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

146. Część nr 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw dla noworodka z miarą papierową o dł. 68 cm zamiast 1 m?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

147. Część nr 9

Zamawiający jako jeden z elementów zestawu wymaga: podkład chłonny z pulpy celulozowej w rozmiarze 60x60 cm o chłonności min. 1400 ml – 1 szt. Czy na potwierdzenie wymogu chłonności Zamawiający oczekuje karty danych technicznych producenta podkładu? Na rynku jest wiele zestawów, w skład których wchodzi podkłady o dużo niższej chłonności. W przypadku braku dokumentów potwierdzających chłonność podkładu, oferty złożone na zestawy, gdzie podkłady są o różnej chłonności nie będą równoważne.

Odp. Zamawiającego:

Dokumenty przedmiotowe zgodnie z zapisami SWZ.

148. Część nr 16

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jałowych zestawów do wkłucia centralnego, stosowany obecnie przez Zamawiającego, zawierający:

10 x kompresy gazowe 17n8w 7,5 cm x 7,5 cm

10 x tampony gazowe średniej wielkości,

1 x kleszczyki metalowe do igły 13 cm,

1 x penseta plastikowa anatomiczna zielona 13 cm,
1 x serweta barierowa, włókninowa , nieprzylepna 45 cm x 75 cm
1 x serweta barierowa, włókninowa 45 cm x 75 cm, z otworem 8 cm przylepnym
1 STRZYKAWKA PLAST 2CZ 10ML, opakowana,
1 STRZYKAWKA PLAST 2CZ 20ML
1 x igła 1,2 mm x 40 mm, 18 G, opakowana ,
1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21 G, opakowana ,
1 x ostrze do skalpela nr 11 , opakowane,

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

149. Część nr 37

Czy zamawiający dopuści jałowy, jednorazowy, zbiorczo zapakowany zestaw materiałów i akcesoriów do iniekcji doszkliskowych gdzie :

Serweta okulistyczna barierowa ma 60x60 cm, zamiast 50x60 cm, otwór 10 cm, folia z nacięciem 8 cm- 1 szt.

Serweta na stół narzędziowy ma 90x130 zamiast 80x100 cm

Wszystkie pozostałe elementy zgodnie z wymogami.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

150. Część nr 38

Czy zamawiający dopuści zestaw do zdejmowania szwów z 3 tamponami z gazy zamiast włókninowych, z pęsetą plastikową w rozm. 13 cm zamiast 12,5 cm? Wszystkie pozostałe elementy zgodnie z wymogami.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

151. Część nr 50

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. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

152. Część nr 50 poz. 1

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

153. Część nr 50

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. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

154. Pytania do wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „5% wartości niezrealizowanej części umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „2% wartości niezrealizowanej części umowy”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wprowadzenia powyższej zmiany do wzoru umowy.

155. dotyczy pakiet nr 32 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 32 poz. 1 retraktor mały rozmiar 2,5-6cm.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

156. Pytanie 2, dotyczy pakiet nr 32 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 32 poz. 2 retraktor duży rozmiar 9-14 cm.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

157. Pytanie 3, dotyczy pakiet nr 32 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 32 poz. 3 retraktor średni rozmiar 5-9 cm.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

158. Pytanie 4, dotyczy pakiet nr 50

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 50 zamiast opisanych siatek, siatki 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.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

159. Część nr 14 poz. 1 i 2

Czy zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji czysty mikrobiologicznie z drenem o długości 200cm spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

160. PYTANIA DOT. WZORU UMOWY

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 7 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 2 wskazał: 2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień (§ 3 ust 1 pkt 1) lub godzinę (§ 3 ust 1 pkt 2) zwłoki w dostawie.

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 7 ust 2 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

161. Część 6, poz. 5,16-17,
Czy zamawiający wydzieli poz. 5,16-17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odp. Zamawiającego: Nie.
162. Część 6, poz. 16
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.**
163. Część 13, poz. 15,16,18-19
Czy zamawiający wydzieli poz. 15,16,18-19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
**Odp. Zamawiającego:
NIE.**
164. Część 13, poz. 16
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.**
165. Część 14, poz. 1-2,
Czy zamawiający dopuści dren o dł. 200 cm?
**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.**
166. Część 27, poz. 9
Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?
**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.**
167. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?
**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.**
168. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?
**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.**
169. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
**Odp. Zamawiającego:
Z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**
170. Część 27, poz. 10
Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?
**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.**

171. Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
172. Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
173. Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
Odp. Zamawiającego:
Z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
174. Część 27, poz. 11
Czy zamawiający dopuści podkład na rolce , gofrowany, wykonany z warstwy celulozy i folii, o szerokości 50 cm x długość rolki 50 mb , perforacja co 50 cm, celuloza o gramaturze – 1 x 18 g/m² , natomiast folia PE - grubość 1 x 0,015-0,017 mm ?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
175. Czy zamawiający dopuści podkład na rolce , gofrowany, wykonany z warstwy celulozy i folii, o szerokości 50 cm x długość rolki 50 mb , perforacja co 50 cm, celuloza o gramaturze – 1 x 18 g/m² , natomiast folia PE - grubość 1 x 0,015-0,017 mm ?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
176. Część 27, poz. 1-2,5,7,11
Czy zamawiający wydzielili poz. 1-2,5,7,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty
Odp. Zamawiającego:
NIE.
177. **dotyczy części 12**
Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejanie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30-38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru – kolor turkusowy, Wcześnieki 24-33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru – kolor zielony, Mikro 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru – kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
178. **dotyczy części 12**
Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza nie wymaga.
179. **dotyczy części 14 poz. 1, 2**
Prosimy o dopuszczenie mikrobiologicznie czystych zestawów do nebulizacji z regulacją obwodu głowy za pomocą gumki, spełniających pozostałe wymogi SWZ
Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

180. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. §3)

Odp. Zamawiającego:

Nie.

181. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. §3)

Odp. Zamawiającego:

Nie.

182. Czy ze względu na brak odpowiednich zapisów zamawiający uzupełni treść umowy o wskazanie 3 dniowego terminu na przekazanie wykonawcy informacji o zużyciu towaru z depozytu? (dot. §3)

Odp. Zamawiającego:

Nie.

183. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 5-7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

184. 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? 6. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2-6:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień (§ 3 ust 1 pkt 1) lub godzinę (§ 3 ust 1 pkt 2) zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej partii towaru.**

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% czynszu dzierżawnego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie i zainstalowaniu przedmiotu dzierżawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto czynszu dzierżawnego.**

4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości **wadliwej** 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.**

5. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości **wadliwej** 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, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.**

6. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 50 zł netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w utworzeniu banku, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.**

Odp. Zamawiającego:

Nie.

185. **Część 6, poz. 1-4**

Proszę o dopuszczenie strzykawki z wytrzymałym tłokiem z przewężeniem.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

186. **Część 6, poz. 20, 21**
Proszę o wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.
187. **Część 6, poz. 20**
Proszę o dopuszczenie nakłuwaczy o wymiarach 21G x 1,8 mm
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
188. **Część 14, poz. 1, 2**
Czy Zamawiający akceptuje maski z nebulizatorem z drenem o długości 200 cm?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
189. **Część 14, poz. 1**
Czy Zamawiający akceptuje rozmiary L, XL jako rozmiar maski dla dorosłych?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
190. **Część 14, poz. 2**
Czy Zamawiający akceptuje rozmiar M jako rozmiar maski dla dzieci?
Odp. Zamawiającego:
Nie.
191. **Część 30, poz. 1-5**
Proszę o dopuszczenie strzykawki innego producenta typu omnifix z zaświadczeniem producenta strzykawek o kompatybilności strzykawek do pomp.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.
192. **Dotyczy pakietu 6 poz. 1-4**
Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
193. **Dotyczy pakietu 6 poz. 1-4**
Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
194. **Dotyczy pakietu 6 poz. 1-4**
Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, zróżnicowanym w zależności od pojemności, w celu łatwej identyfikacji rodzaju strzykawki.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.
195. **Dotyczy pakietu 6 poz. 22**
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej z ostrzem nie sztancującym korka z otworem centralnym 18 G 1,2 x 40 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

196. Dotyczy pakietu 14 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje drenów o przekroju gwiazdkowym?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

197. Prosimy o dopuszczenie zaferowania produktów mikrobiologicznie czystych, spełniających pozostałe zapisy swz. Nadmieniamy, iż z uwagi na przeznaczenie w/w sprzętu do podaży niesterylnego tlenu, wymóg sterylności produktów wydaje się być bezzasadny.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

198. Prosimy o sprecyzowanie czy dren w zestawie do nebulizacji ma posiadać złącze standardowe kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora oraz sztywne złącze drenu dedykowane do podłączenia nebulizatora, co ułatwia stosowanie?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

199. Dotyczy pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki gazometrycznej jednorazowego użytku, o pojemności 3 ml. Pakowana pojedynczo, sterylna.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

200. Dotyczy pakietu 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego jednorazowego systemu infuzyjnego z portem napełniania umieszczonym w centralnym miejscu urządzenia i filtrem na przebiegu linii jednocześnie zapewniając podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu mikrobiologicznie zamkniętym systemie. Oferowany system infuzyjny wypełniony do 240ml poda lek w czasie 48h przy nominalnej prędkości przepływu 5ml/h. Nadmieniamy, że objętość nominalna służy wyłącznie do oznakowania pompy i obliczenia nominalnej prędkości przepływu. Pompy, które pragniemy zaferować przetaczają lek z nominalną prędkością 5ml/h w szerokim zakresie objętości wypełnienia od 215ml do 335ml obejmującym pojemność nominalną wynoszącą 275ml co zapewnia większą elastyczność stosowanych terapii.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

201. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obudowa i dren mają chronić leki światłoczułe?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

202. Dotyczy pakietu 30 Poz. 4-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp 50/60 ml firmy Margomed. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

203. Pakiet 31 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów o poniższym składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm (owinięcie zestawu)
- 1 x osłona na stolik Mayo 80x142cm ze wzmocnieniem 60x80+/-5cm
- 1 x osłona na kamerę video 13x240cm z perforowaną zwężającą się końcówką, złożona teleskopowo, z taśmą lepną oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację
- 4 x ręczniki chłonne 30x20cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem
- 1 x uchwyt na przewody typu rzep 2,5x23cm
- 1 x serweta do laparoskopii 255x301cm z obłożeniem ramion stołu i zintegrowanymi osłonami na kończyny, z przylepnym otworem brzuszny 30x35cm otoczonym 56x70cm, ze zintegrowanymi dwukomorowymi torbami na narzędzia po obu stronach serweta wykonana

z chłonnego laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m² odpornego na penetrację płynów >170 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho min. 145 kPa. Obszar krytyczny wzmocniony o gramaturze 110g/cm²), odporny na penetrację płynów >200 cmH₂O i na rozerwanie na sucho i mokro min. 280 kPa. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym dwie etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

204. Pakiet 31 poz. 1

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu ułatwienia aplikacji Zamawiający oczekuje serwet złożonych książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach lepnych o szerokości 5cm pozwalających w rękawicach jednych ruchem odkryć część do aplikacji serwet na pacjencie

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

205. Pakiet 31 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta z chłonnej nieprzemakalnej włókniny na całej powierzchni serwet?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

206. Pakiet 31 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje aby zaferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta . Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.

W związku z pandemią na rynku pojawiło się wielu nowych i przypadkowych dostawców produktów medycznych. W związku z tym w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka pozyskania nierzetelnego wykonawcy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby zaferowane produkty pochodziły od producentów legitymujących się spełnianiem norm ISO 13485, ISO 9001 potwierdzonych certyfikatami.

Prosimy o wyjaśnienie czy w trosce o ochronę środowiska naturalnego Zamawiający oczekuje, aby zaferowane zestawy pochodziły od producentów spełniających wymogi normy środowiskowej ISO 14001 (potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty), która odnosi się do zarządzania programami ochrony środowiska danego producenta. Obejmuje on strukturę organizacyjną, planowanie i zasoby służące rozwojowi, wdrażaniu i utrzymaniu polityki w zakresie ochrony środowiska. Celem systemu zarządzania środowiskowego jest zwiększenie przestrzegania zasad środowiskowych i zmniejszenie ilości odpadów.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

207. Pakiet 31 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby obłożenia były zbiorczo pakowane w kartony ze strunowym systemem otwierania, dzięki któremu nie ma konieczności używania ostrych przedmiotów czy narzędzi do ich otworzenia co eliminuje ryzyko uszkodzenia opakowań jednostkowych obłożeń.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

208. Dotyczy pakietu 36 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika trójdrożnego typu Dufour, wykonany z 100% silikonu z powłoką hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie, z atraumatyczną zagiętą końcówką, z szerokim kanałem irygacyjnym i drenażowym zapobiegającym blokowaniu przepływu, z zastawką uszczelniającą balon. Pojemność balonu 80 ml. Rozmiar CH18-24, kodowany kolorystycznie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

209. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z półsztywnego lateksu z balonem 80 ml w rozmiarach 18-24Chr.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

210. Dotyczy pakietu 36 poz. 2, 3,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu rozszerzadeł prostych z rozrywalną koszulką na ostatnim rozszerzadle, wykorzystywany do wytworzenia przetoki nerkowej. Rozmiar CH6, CH8, CH11 + rozrywalna koszulka. Produkt sterylny.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

211. Dotyczy pakietu 39 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik dwudrożny , wykonany z 100% silikonu, długość 40cm. Pojemność balonu 10ml dla rozmiarów CH12/14, 15ml dla CH16-24. Rozmiar CH12-24, kodowany kolorystycznie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

212. Dotyczy pakietu 39 poz. 3 i 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do o długości 40cm. Balon 3mm. Wykonany z silikonu 100%, zwiększa komfort pacjent. Posiada znaczniki RTG. Opakowanie 5 sztuk, sterylne. Dwa otwory powyżej balonu. Rozmiar 10/12/14/16/18/20 Ch/Fr. Produkt sterylny.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

213. Dotyczy pakietu 40 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu nadłonowego. CH10/CH13, dł. całkowita 40cm, dwa oczka drenażowe, pojemność balonu 5ml; rozrywalny trokar 12cm o średnicy wewnętrznej CH 12 dla cewnika CH10 oraz CH15 dla cewnika CH13, silikonowa tulejka mocująca, zatyczka, zacisk, skalpel. Zestaw sterylny.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

214. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje w zestawie worka na mocz 2000 ml.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

215. Dotyczy pakietu 40 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika 100% silikon z nieintegrowanym balonem.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

216. Dotyczy pakietu 40 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy typu Lunderquist, wykonana ze stali nierdzewnej.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

217. Dotyczy pakietu 40 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pistoletów do biopsji z igłami o długości 11, 15 oraz 20 cm, oraz 25 cm dla 18Ga.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

218. Dotyczy pakietu 42 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o długości ok. 40 cm i pojemności balonu 15 ml dla wielkości 16-24 Chr oraz 10 ml dla 12 i 14 Chr.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

219. Dotyczy pakietu 42 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o długości 38 cm i pojemności balona 15 ml.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

220. Dotyczy pakietu 52

Z uwagi na istotną różnicę w cenach markerów z cienką i ze standardową końcówką prosimy o wskazanie procentowego zapotrzebowania każdego markera lub utworzenie dwu oddzielnych pozycji albo pakietów dla każdego rodzaju.

Odp. Zamawiającego:
Proszę uśrednić cenę.

221. Dotyczy pakietu 52

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania markera do skóry wraz z linią dwustronną wykonaną z tworzywa sztucznego co gwarantuje jej stabilność nawet gdy staje się mokra ?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

222. Dotyczy pakietu 52

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje markera do skóry z 5 cm skalą na korpusie?

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

223. Dotyczy pakietu 52

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje jednostronnego markera do skóry

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

224. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 2

Prosimy o dopuszczenie systemu próżniowego firmy Hologic, który nie posiada podświetlanego koszyka na bioptaty. Jednorazowy koszyk dostarczany jest wraz z każdą igłą.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

225. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 3

Prosimy o dopuszczenie kanistrów jednokrotnego użytku. Kanistry wielokrotnego użytku nie zapewniają aseptyczności zabiegu i pomieszczenia.

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie dopuszcza.

226. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 5

Prosimy o dopuszczenie systemu obsługiwane go za pomocą przycisków na konsoli oraz przełącznikiem nożnym

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

227. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 6

Prosimy o dopuszczenie systemu bez możliwości ustawiania wielu profili

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

228. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 7

Prosimy o dopuszczenie systemu bez przycisków na rękojeści

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

229. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 8

Prosimy o dopuszczenie systemu, który umożliwi wykorzystanie igieł z dwoma długościami okna 20mm oraz 12mm

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

230. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 9

Prosimy o dopuszczenie igieł 9G

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

231. Dotyczy Załącznika nr 2, Część nr 1, punkt 10

Prosimy o dopuszczenie igieł 12G

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

232. Dotyczy § 3 ust.1.1) projektu umowy

W związku z oraz obecną sytuacją polityczną w Europie, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych od złożenia zamówienia. Powyższe ma na celu uniknięcie niepotrzebnych i negatywnych konsekwencji podczas realizacji umowy. Nie chcielibyśmy aby z powodu okoliczności, w których się wszyscy znaleźliśmy, które są od nas niezależne (siła wyższa), ograniczyły możliwość prawidłowej i terminowej realizacji niniejszego zamówienia.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

233. Dotyczy § 5 ust.7 projektu umowy

Prosimy o wydłużenie terminu na uwzględnienie reklamacji do 14 dni od daty jej zgłoszenia tj zgodnie z obowiązującymi przepisami Kodeksu Cywilnego.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

234. W nawiązaniu do § 7 ust.2, 4 i 5 Projektu Umowy zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do 0,1% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

235. W nawiązaniu do § 7 ust.3 Projektu Umowy zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do 1% czynszu dzierżawnego za każdy rozpoczęty dzień w dostawie i zainstalowaniu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

236. Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego z tytułu odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.
237. Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.
238. Dotyczy § 1 ust.2.1. i § 3 ust.1 projektu umowy dzierżawy
Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu dostawy aparatu do 21 dni roboczych od daty podpisania umowy. Wyjaśniamy, iż obecna (trudna) sytuacja na świecie może mieć znaczący wpływ na możliwość dostarczenia aparatu, który pochodzi od producenta z zagranicy (USA).
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.
239. Dotyczy §3 ust.12 projektu umowy dzierżawy
Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin od otrzymania zgłoszenia.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.
240. Dotyczy §3 ust.12 projektu umowy dzierżawy
Zwracamy się z prośbą o wyodrębnienie naprawy bez użycia części i z użyciem części zamiennych.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.
241. Proponujemy termin naprawy do 5 dni roboczych (bez wymiany części) i 7 dni roboczych (w przypadku wymiany sprowadzanych części zamiennych z zagranicy), liczony od zdiagnozowania usterki.
Wyjaśniamy, że czas naprawy zależy od rodzaju uszkodzenia. W przypadku drobnych uszkodzeń, taka naprawa może potrwać kilka godzin. Natomiast w przypadku skomplikowanego uszkodzenia nieco dłużej, jak również w przypadku takiego, które np. wymaga wymiany podzespołu na nowy. Wtedy czas takiej naprawy wydłuża się o termin sprowadzenia danej części z zagranicy, a więc o czas transportu.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.
242. dotyczy § 3 ust.13 projektu umowy dzierżawy
W nawiązaniu do w/w zapisów, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy (ponad terminy określone przez Zamawiającego).
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający nie wyraża zgody.
243. Pakiet 34 poz 2
Prosimy o dopuszczenie drenu 7x10mm autoklawowalny.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 30.09.2022 r.