



Słupsk, dnia 10.01.2023 r.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa wyrobów medycznych”- nr postępowania 105/PN/2022

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

Pytanie nr 1:

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu **dot. § 7 ust. 1** wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 1 wskazał: 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, w razie odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca. 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 5% 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 5% 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 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 2,5% wartości.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 33 strzykawkę do insuliny U100? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Pytanie 1. Dotyczy części 35, pkt. 1:

Czy Zamawiający wymaga elektrody powierzchniowej bipolarnej do stymulacji i rejestracji, z odłączanym uchwytem, z korkami filcowymi o średnicy 7 mm, odstęp między korkami 23 mm, z kablem ekranowanym o długości 2 m, wtyk DIN,?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4:

Pytanie 2. Dotyczy części 35, pkt. 2:

Elektroda powierzchniowa dyskowa, samoprzylepna, jednorazowa do aparatu EMG typ Keypoint Workstation (1 op.- a'50 szt.) została wycofana przez producenta.

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe żelowane elektrody powierzchniowe 22 x 30 mm, powierzchnia czynna 9 x 6 mm, z kablem 8 cm, wtyk TP 0,7 mm (1op. – 12 szt.)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zgodnym z liczbą sztuk wskazaną w SWZ.

Pytanie nr 5:

Pytanie 3. Dotyczy części 35, pkt. 4:

Czy Zamawiający wymaga kabla do elektrod jednorazowych powierzchniowych, dwużyłowego, ekranowanego, wtyk 2 x TP 0,7 mm / DIN, długość 2 m?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kabla do elektrod jednorazowych powierzchniowych, dwużyłowego, ekranowanego, wtyk 2 x TP 0,7 mm / DIN, długość 2 m.

Pytanie nr 6:

Pytanie 4. Dotyczy części 35, pkt. 6:

Czy Zamawiający wymaga elektrody igłowej, koncentrycznej, jednorazowej, o konstrukcji stalowej z wolframowym rdzeniem i powłoką silikonową, długość 50 mm, średnica 0,46 mm, powierzchnia czynna 0,07 mm², (1 op. - a' 25 szt.)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7:

Pytanie 5. Dotyczy części 35, pkt. 7:

Czy Zamawiający wymaga elektrody igłowej, koncentrycznej, jednorazowej, o konstrukcji stalowej z wolframowym rdzeniem i powłoką silikonową, długość 37 mm, średnica 0,46 mm, powierzchnia czynna 0,07 mm², (1 op. - a' 25 szt.)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie elektrody igłowej, koncentrycznej, jednorazowej, o konstrukcji stalowej z wolframowym rdzeniem i powłoką silikonową, długość 37 mm, średnica 0,46 mm, powierzchnia czynna 0,07 mm², (1 op. - a' 25 szt.).

Pytanie nr 8:

Pytanie 6. Dotyczy części 35, pkt. 8:

Czy Zamawiający wymaga elektrody powierzchniowej, uziemiającej, opaskowej 10 cm z odłączalnym kablem 1,5 m, wtyk TP 1,5 mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 9:

Pytanie 7. Dotyczy części 35, pkt. 9:

Czy Zamawiający wymaga elektrody powierzchniowej, uziemiającej, opaskowej 18,5 cm z odłączalnym kablem 1,5 m, wtyk TP 1,5 mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10:

Pytanie nr 1 – część nr 41:

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd aspiracji z butelek pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 µm oznaczonego kolorem zielonym, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ? Różnica pomiędzy zaproponowanym przedmiotem zamówienia, a wymaganym polega na zastosowaniu dodatkowo filtra bakteryjnego. Pragniemy jednocześnie nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, prosimy o wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkowania. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkości elektrod do defibrylacji 12 cm².

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Pytanie do pakietu 7

Wykonawca ma wątpliwości odnośnie parametru „ 1 gram min 45ml wody. Siła adhezji min. 0,3N dla roztworu proszku 1g w 20ml” Zamawiający nie określił równoważności dla wymienionego parametru. Obowiązkiem Zamawiającego jest wskazanie równoważności, tak aby opis nie budził wątpliwości, że jest przygotowany pod więcej niż jednego wykonawcę. Zamawiający umieścił parametr dotyczący absorpcji wody, a te badania ma tylko jeden wykonawca, firma. Tymczasem równoważność produktu powinna być dokonana pod kątem istnienia związku przyczynowo - skutkowego pomiędzy wykazywanym opisem, a funkcją leczniczą danego produktu. Wymaganie dodatkowych badań ma na celu ograniczenie konkurencji i niedopuszczenie innych ofert do postępowania. Ponadto takie badania nie mają praktycznego zastosowania w użyciu preparatu, ponieważ w przypadku środków hemostatycznych posługujemy się powierzchnią tkanki, na jakiej możemy uzyskać efekt hemostatyczny, proces hemostazy i absorpcji krwi i przebiega bezpośrednio na powierzchni tkanki. Dlatego zwracamy się z zapytaniem: czy w celu umożliwienia składania ofert większej ilości wykonawców i racjonalnego zarządzania środkami publicznymi, Zamawiający umożliwi składanie ofert bez zapisu „ zdolność wchłaniania 1 gram minimum 45ml wody, oraz czy dopuści produkt w opakowaniu 3g zamiast 2g? Zamawiający otrzyma więcej produktu za niższą cenę.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Pytania do pakietu 8

Pytanie 1 Czy Zamawiający dopuści igłę bez wyposażenia w miękką platformę z gąbki zabezpieczającej skórę pacjenta ze zintegrowanym drenem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Pytanie nr 17:

Pytania do pakietu 8

Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarach o rozmiarach: 20G x 25 mm, oraz 20Gx 20 mm zamiast 19mm do wyboru Zamawiającego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Pytanie nr 18:

Pytanie do Pakietu 7 i 8

Wykonawca zaproponował produkt równoważny. Zamawiający nie opisał jasnych i czytelnych kryteriów równoważności, które mógłby w należyty sposób ocenić. Zamawiający utrzymując parametry wykluczające i kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnego produktu, a nie stwarzając warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, musi mieć świadomość, że jest to działanie sprzeczne z zasadą konkurencyjności, polityką zakupową państwa i dlatego w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o czytelne wskazanie granic równoważności i zasad konkurencyjności w oparciu o artykuł 99 ust. 4-6 PZP, tak aby było możliwe określenie, jakie parametry bądź właściwości danego produktu są równoważne, i aby wykonawca mógł w należyty sposób udowodnić, wspomnianą równoważność. Obowiązek formułowania kryteriów oceny równoważności korzystnie wpłynie na przejrzystość postępowania i na równe traktowanie wykonawców w procesie udzielania zamówienia publicznego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19:

Dotyczy części nr 8:

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby igły Hubera wyposażone były w wygodne, sztywne i odpinane skrzydełka ułatwiające umiejscowienie igły w porcie?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20:

1. Dotyczy Części nr 17, poz. 3, 4:

Czy Zamawiający z uwagi na chwilowy brak dostępności u producenta wymaganych zestawów do leczenia statyki dna miednicy mniejszej wydzieli poz. 3, 4 ww. części i utworzy osobną część, co umożliwi nam udział na pozostałe pozycje nr 1, 2 i 6?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wydzieli pozycji nr 3 i 4 z części nr 17. Zamawiający dopuszcza w tej sytuacji podanie ostatniej ceny sprzedaży wraz z informacją obok o tymczasowym braku dostępności.

Pytanie nr 21:

2. Dotyczy Części nr 17, poz.5:

Czy Zamawiający z uwagi na wycofanie z produkcji przez producenta wymaganych taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu współistniejącego z cystocelą wydzieli poz. 5 lub wykreśli ją z ww. części, co umożliwi nam udział na pozostałe pozycje nr 1, 2 i 6?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że nie wydzieli, ani nie wykreśli pozycji nr 5 z części nr 17. Zamawiający dopuszcza w tej sytuacji podanie ostatniej ceny sprzedaży wraz z informacją obok o braku dostępności.

Pytanie nr 22:

Część nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23:

Część nr 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Część nr 10 poz. 4

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 4 z Części nr 10 i utworzy z niej oddzielne zadanie?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25:

Część nr 10 poz. 5

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, sterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26:

Część nr 10 poz. 5

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, sterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Część nr 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości płytowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Pytanie nr 1 dot.: Część nr 20,Poz.1:

Czy zamawiający dopuści:

Worek poliuretanowy o pojemności 225 ml i wymiarach 10,16 x 12,7 cm, z aplikatorem, do pobierania tkanek podczas procedur laparoskopowych; kompatybilny z trokarem 10 mm; worek z metalowymi, rozkładanymi widetkami utrzymującymi go w pozycji otwartej; worek z uchwytem i przytwierdzoną do niego nicią, służącą do zamykania worka i zwalniania go z widetek; worek wyposażony w koralik umiejscowiony na końcu widetek, umożliwiający wielokrotne zamykanie i otwieranie worka oraz ułatwiający bezpieczne wyciągnięcie worka wraz z preparatem przez powłoki; worek wykonany z odpornego na rozerwanie poliuretanu, dno worka pogrubione?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29:

Pytanie nr 2 dot.: Część nr 20,Poz.1:

Czy zamawiający dopuści:

Worek poliuretanowy o pojemności 180ml i wymiarach 10,16 x 11,43 cm, z aplikatorem, do pobierania tkanek podczas procedur laparoskopowych; kompatybilny z trokarem 5 mm. worek z metalowymi, rozkładanymi widetkami utrzymującymi go w pozycji otwartej, worek z uchwytem i przytwierdzoną do niego nicią, służącą do zamykania worka i zwalniania go z widetek; worek wyposażony w koralik umiejscowiony na końcu widetek, umożliwiający wielokrotne zamykanie i otwieranie worka oraz ułatwiający bezpieczne wyciągnięcie worka wraz z preparatem przez powłoki, worek wykonany z odpornego na rozerwanie poliuretanu, dno worka pogrubione?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Pytanie nr 3 dot.: Część nr 20,Poz.2:

Czy zamawiający dopuści:

Worek jednorazowy, automatyczny z aplikatorem do ewakuacji preparatu umieszczony na metalowych widełkach, materiał nie ulegający pękaniu i zrywaniu się, dno dodatkowo wzmocnione podwójną warstwą materiału, dodatkowo separator tkankowy w postaci koralika umożliwiający łatwą ewakuację worka. Oznaczenie kolorystyczne i graficzne określające położenie światła worka, kompatybilny z trokarem 12 mm lub większym. Rozmiar 19,05cm x 24,13cm, objętość 1600ml?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Pytanie nr 4 dot.: Część nr 37,Poz.4:

Czy zamawiający dopuści trokar balonowy Hasson do minilaparotomii w rozmiarze 12mm- różnica wynika jedynie z nomenklatury stosowanej przez producenta.

Reszta wymogów zgodna z SIWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

Dot. Część nr 14, poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści nici niewchłaniające, plecione, poliestrowe, jednolicie powlekane silikonem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33:

Dot. Część nr 16, poz. 1-11

Czy Zamawiający dopuści szew wchłaniający, syntetyczny, pleciony wytwarzany z poli(glikolidu -co-Llaktydu) (90/10), powlekany mieszniną poli(glikolidu -co-L-laktydu) (30/70) oraz stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym ok. 50% wartości początkowej po 5 dniach od wszczepienia oraz ok. 0% po 10-14 dniach, wchłaniający się po ok. 42 dniach?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Dot. Część nr 16, poz. 1-11

Czy Zamawiający dopuści szew wchłaniaalny, syntetyczny, pleciony z kwasu poliglikolowego, powlekany polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym 50% po 8-11 dniach, wchłaniający się po ok. 42 dniach?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35:

Dot. Część nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną, bez określenia „dwuwkłęsta”, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36:

Dot. Część nr 34, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą o długości 10 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37:

Pytanie 1 dotyczy: Załącznik nr 2 część 27, punkt: 2,4

Czy Zamawiający wyłączy z części 27 punkt 2 i 4 ? W/w pozycja nie są już produkowane przez firmę.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyłączy pozycji nr 2 i 4 z części nr 27.

Zamawiający dopuszcza w tej sytuacji podanie ostatniej ceny sprzedaży wraz z informacją obok o braku dostępności.

Pytanie nr 38:

Pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do zakładania szwów ze znieczuleniem który jest kupowany przez większość szpitali w kraju .Skład zestawu:

- 1x kleszczyki plastikowe 13cm
- 1x pęseta anatomiczna metalowa 12,5 cm;
- 6 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer) wielkość śliwki;
- 1x igłotrzymacz 13cm;
- 1x nożyczki metalowe ostro/ostre 11cm;
- 1x strzykawka typuLuer-10ml (zapakowana);
- 1x igła 1,2x40mm 18Gx1 1/2 kolor(zapakowana);
- 1x igła 0,8x40mm,21Gx1 1/2 kolor (zapakowana);
- 1x serweta włókninowa, 75x45cm(barierowa) z otworem 8cm
- 1x serweta włókninowa nieprzylepna 60x50cm (barierowa).

Wszystkie elementy zestawu jednorazowego użytku, opakowanie typu twardy blister.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39:

Pakiet 31

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do zakładania szwów ze znieczuleniem który jest kupowany przez większość szpitali w kraju .Skład zestawu:

- 1x kleszczyki plastikowe 13cm;
- 1x pęseta chirurgiczna metalowa 12,5cm;
- 10 x kompres z gazy 8w w roz.7,5x7,5 cm ;
- 1x igłotrzymacz 13cm;
- 1x nożyczki metalowe zagięte , tepo-tepe 14,5 cm;
- 1x strzykawka typu Luer-10ml (zapakowana);
- 1x igła 1,2x40mm 18Gx1 1/2 kolor(zapakowana);
- 1x igła 0,8x40mm, 21Gx1 1/2 kolor (zapakowana);
- 1x serweta włókninowa, 60x50cm (barierowa z przylepnym otworem8x6 cm)
- 1x serweta włókninowa nieprzylepna 60x50cm (barierowa).

Wszystkie elementy zestawu jednorazowego użytku, opakowanie podobnie jak kupowany przez Zamawiającego zestaw do wkłucia podpajęczynówkowego typu torebka papierowo foliowa.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40:

Zapytania dot. umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej, o której mowa w §7 ust. 1 do 3% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41:

Zapytania dot. umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej, o której mowa w §7 ust. 2,3,4 do wysokości 0,1% wartości zamówionej partii?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42:

Dotyczy części 7 poz1.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania proszku hemostatycznego, o masie 3 g, jako równoważnego do wymaganego o masie 2g , pozostałe parametry zgodne z SWZ ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

Dotyczy części 7 poz1.

W związku z tym że na rynku dostępne są hemostatyki w postaci proszku pochodzenia roślinnego na bazie skrobi o podwójnym działaniu: hemostatycznym i przeciwrostowym, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania proszku hemostatycznego o udokumentowanym (w instrukcji użycia i/lub w Deklaracji Zgodności) działaniu przeciwrostowym?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

Dotyczy części 20 poz 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego ekstrakcyjnego worka laparoskopowego, wykonanego z materiału Ripstop (odpornego na rozdarcie), o średnicy trzonu 10mm, długość trzonu 27 cm.

Pojemność worka 200 ml, wymiary worka 6,5cm x 15 cm, ściągacz wykonany z włókna polikarbonowego, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Dotyczy części 20 poz 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego ekstrakcyjnego worka laparoskopowego, wykonanego z materiału Ripstop (odpornego na rozdarcie), o średnicy trzonu 12mm, długość trzonu 27 cm. Pojemność worka 1500 ml, wymiary worka 11cm x 20 cm, ściągacz wykonany z włókna polikarbonowego, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46:

Dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o potwierdzenie czy nie wkradła się oczywista omyłka pisarska w terminie związania ofertą.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dokonał modyfikacji, która została opublikowana na stronie prowadzonego postępowania dnia 04.01.2023 r.

Pytanie nr 47:

Dotyczy zapisów SWZ

W związku z rozbieżnościami prosimy o wskazanie terminu składania ofert 17.01.2023 czy 18.01.2023?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dokonał modyfikacji, która została opublikowana na stronie prowadzonego postępowania dnia 04.01.2023 r. Termin składania ofert: do 18.01.2023 r. do godz. 9:00.

Pytanie nr 48:

Pytanie 1, dotyczy część nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 14 szwów niewchłaniających poliestrowych wykonanych z politereftalanu etylenu powlekanych silikonem.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Pytanie 2, dotyczy część nr 14 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 14 poz. 1 szwu z igła okrągłą 1/2 koła 40 mm wzmocnioną.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50:

Pytanie 3, dotyczy część nr 14 poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 14 poz. 9 szwu z igła okrągłą 1/2 koła podwójną 22 z nitką 2-0 o dł. 90 cm.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51:

Pytanie 4 dotyczy część nr 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 16 zamiast opisanych szwów również szwy o parametrach: szwy wykonane z wchłaniającego syntetycznego poliesteru składającego się z glikolidu i laktydu (pochodnych kwasu glikolowego i mlekowego) powleczone mieszanką kopolimeru glikolidu i laktydu 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. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 52:

Pytanie 5 dotyczy część nr 16 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 16 poz.1 szwu z igła 1/2 koła okrągłą przyostrzoną 48 mm.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53:

Pytanie 6 dotyczy część nr 16 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 16 poz.4 szwu z igła 1/2 koła okrągłą 27 mm.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 54:

Pytanie 7 dotyczy część nr 34 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 34 poz.1 szwu z igła odwrotnie tnącą kosmetyczną. Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

Pytanie 8 dotyczy część nr 34 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 34 poz.2 szwu z igła szpatułą podwójną 1/4 koła o dł. 8,6 mm. Pozostałe parametry bez zmian

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Pytanie 9 dotyczy część nr 34 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 34 poz.3 szwu z igła odwrotnie tnącą podwójną 3/8 koła o dł. 7,4 mm. Pozostałe parametry bez zmian

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57:

Pytanie 10 dotyczy część nr 34 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 34 poz.4 szwu z igła szpatułą podwójną 3/8 koła o dł. 6,3 mm. Pozostałe parametry bez zmian

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

Pytanie 11 dotyczy część nr 34 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 34 poz.5 szwu z igła szpatułą podwójną 3/8 koła o dł. 6,3 mm. Pozostałe parametry bez zmian

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59:

Dot. Część nr 16, poz. 1

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji igły okrągłej z tnącym ostrzem (przyostrzonej), pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

CZĘŚĆ NR 1

Poz. nr 7 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 6 cm x 7 cm? Pozostałe parametry opatrunku bez zmian.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61:

CZĘŚĆ NR 31

1. Poz. nr 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do zakładania szwów ze znieczuleniem, zgodnego z SWZ, jednakże w którym nożyczki metalowe ostro/ostre mają długość 11,6 cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 63:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści pesetę chirurgiczną metalową 14,5cm (zamiast 12cm)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści igłotrzymacz o dł. 15cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez opakowania jednostkowego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 66:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści igły zabezpieczone plastikową nakładką, bez opakowania jednostkowego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 67:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści serwetę włókninową 50cm x 75cm z otworem przylepnym 6cm x 8cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści serwetę włókninową 50cm x 60cm (zamiast 60cm x 60cm)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70:

Część 31

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołożonym pojemnikiem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71:



Część 9, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści butelkę płaską bez harmonijki o pojemności 200 ml tj. jak na zdjęciu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 72:



Część 9, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści butelkę płaskiej - harmonijki o pojemności 250 ml tj. jak na zdjęciu ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73:

Część 9, pozycja 12-14

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehra wykonane z silikonu 450x180 mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74:

Część 9, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści na zaferowanie drenu w rozmiarze CH27?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75:

Część 9, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści kubek na mocz 100ml ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76:

Część 9, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu dla chłopców, pakowane a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości podanych w SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77:

Część 9, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu dla dziewczynek, pakowane a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości podanych w SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78:



Część 9, pozycja 28 - 33

Czy zamawiający dopuści dren do drenażu klatki piersiowej z trokarem tj. jak na zdjęciu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79:

Część 9, pozycja 28-29

Czy Zamawiający dopuści na zaoferowanie drenów z trokarem o dł. 19 ± 1 cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80:

Część 9, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści na zaoferowanie drenów z trokarem o dł. 21 ± 1 cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81:

Część 9, pozycja 31-33

Czy Zamawiający dopuści na zaoferowanie drenów z trokarem o dł. 34 ± 1 cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82:

Część 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla pacjenta dorosłego w kolorze białym szerokość opaski 25 mm, pakowane a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości podanych w SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 83:

Część 13, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla noworodka o całkowitej długość opaski 170mm, pakowane a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości podanych w SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84:

Część 23, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do bezigłowego pobierania leków z opakowań wielodawkowych (butelek, fiolek, itp.) - praca w obu kierunkach do cytostatyki,

- korpus z ABS- u (Chemo-kopolimer) z radetkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt,
- ostry kolec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności,
- wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie Pojemnika,
- szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem,

- dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym powietrza 0,1µm (PTFE) i cząsteczkowym 5 µm (PET),
- filtr powietrza bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli,
- filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem,
- łącznik Luer-Lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu Luer lub Luer-Lock męski,
- pozbawiony latexu, PCV oraz ftalanów,
- może być stosowany 24 godziny,
- wyrób niepirogenny, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 85:

Część 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściowa do infuzji podskórnych, domięśniowych i dożylnych, przeznaczona do podawania insuliny, w komplecie z niezintegrowaną igłą (0,4x13mm) pakowanie pojedynczo?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 86:

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

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

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto 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.

4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanej 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. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 87:

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 przesyłanie 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. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że zgodnie z § 6 ust. 5 Części II Wzoru Umowy Zamawiający umożliwi Wykonawcy przesyłanie faktur w formie elektronicznej na wskazany adres e-mail. W związku z powyższym Zamawiający nie uzupełni projektu umowy o wspomniany zapis.

Pytanie nr 88:

Część 38

Czy zamawiający dopuści podkład chłonny 6-cio warstwowy , o wymiarach 40x60 i min. Chłonności 300 ml? Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 25-30 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowane opakowanie z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 89:

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 - Worki ochronne UV (LDPE) na worek do żywienia pozajelitowego, w rozmiarze 35 cm x 45 cm,

kompatybilny ze wszystkimi workami 3 komorowymi do żywienia pozajelitowego pakowany po 50 szt. z otworami do zawieszenia opakowania z mieszaniną do żywienia.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90:

Część nr 10 poz. 1

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. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 91:

Część nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny dla niemowląt i dzieci powyżej 3kg, o wydajności nawilżania V_t=50 ml 30 mg/l, wadze 15g?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 92:

Część nr 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny dla dzieci powyżej 7,5kg, o wydajności nawilżania V_t=250 ml 33,6 mg/l?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 93:

Część nr 10 poz. 5

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 H₂O przy V_t=500ml, objętości oddechowej 150-1500ml, wadze 35,6g, sterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 94:

Część nr 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, o skuteczności nawilżania 28,8 mg/l H₂O przy V_t=500ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 95:

Część nr 10 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 10 pozycję nr 4 do osobnej części? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 96:

Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 18

Czy zamawiający dopuści również błękit pakowany po 10 sztuk?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97:

Dotyczy Części 10 poz. 1

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. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 98:

Dotyczy Części 10 poz. 2

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 99:

Dotyczy Części 10 poz. 3

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. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 100:

Dotyczy Części 10 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, 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. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 101:

Dotyczy Części 10 poz. 6

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 V_t=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. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 102:

Dotyczy Części 10 poz. 4

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. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 103:

Dotyczy Części 11

Czy Zamawiający dopuści w powyższym zakresie utlenioną regenerowaną celulozę o działaniu hemostatycznym, o pH 4.0-4.5- jałową, o tkanej strukturze, nadającą się do wszystkich operacji, szybkim efekcie hemostatycznym (2 do 4 minuty), w pełni resorbowalnej, wytrzymałą na rozciąganie, o udowodnionym działaniu bakteriobójczym (MRSA, MRSE, VRE, PRSP), o czasie resorpcji 4-6 dni po kontakcie z krwią? Stosowana wspomagająco w zabiegach chirurgicznych, aby pomóc w zatamowaniu krwotoków włóścińkowych, żylnych i małych tętnic, wskazany we wszystkich rodzajach zabiegów chirurgicznych (m/in. chirurgia sercowo-naczyniowa, hemoroidektomia, implantacja protez naczyniowych, biopsje, operacje płuc, chirurgii twarzy i szczęki, resekcji żołądka, operacjach gardła lub nosa,

operacjach wątroby i pęcherzyka żółciowego, operacjach ginekologicznych, chirurgii klatki piersiowej, isympatektomie brzuszne, neurochirurgia, zwłaszcza operacje mózgu, operacje tarczycy, przeszczepy skóry, leczenie urazów powierzchownych). Hemostatyk w rozmiarze 5 cm x 7.5 cm.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104:

Dotyczy Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 8 Igły silikonowanej. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105:

Dotyczy Pakiet 23

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23: Urządzenie do wielokrotnego pobierania i aspiracji. Osłona z zatraskiem umożliwiającą aktywację jedną ręką. Ergonomiczna budowa, małą objętość wypełniania 0,25ml , filtr wlotu powietrza 0,1 mikr (hydrofobowy i przeciwbakteryjny) z dodatkowym filtrem 5 mikr. Czerwony korek dla identyfikacji, do aspiracji i podaży leków cytostatycznych.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 106:

Dotyczy Pakiet 23

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23: 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. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 107:

Pakiet 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka laparoskopowego pojemność 200ml, wymiary 6,5cmx15cm, pozostałe zgodne z zapisami SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108:

Pakiet 20, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka laparoskopowego pojemność 1500ml, wymiary 12,5cmx23cm, średnica trzonu 12mm, pozostałe zgodne z zapisami SWZ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109:

Biorąc pod uwagę zapis SWZ w części 11 pozycji nr 1 : „Powierzchniowy hemostatyk wchłaniający w ciągu 7-14 dni o strukturze rzadko tkanej włókniny wykonany ze 100% utlenionej, regenerowanej celulozy naturalnego pochodzenia roślinnego o rozmiarze 5 x 7,5cm (+/- 1cm), czas hemostazy 2-8 minut o działaniu bakteriobójczym”, czy Zamawiający ma na myśli: wchłaniający jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane, jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działaniem bakteriobójczym udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa (pozostałe parametry bez zmian)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110:

Czy Zamawiający w **części nr 32 pozycji nr 1** dopuści zestaw o objętości 7ml przed zmieszaniem, 8 ml po zmieszaniu z 2ml ludzkiej trombiny?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111:

Dotyczy pakietu 23 poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolce. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie pod warunkiem, że przyrząd jest przystosowany do transferu leków cytostatycznych.

Pytanie nr 112:

Dotyczy pakietu 23 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie 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. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 113:

Dotyczy pakietu 33 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z igłą wtopioną 0,33x12,5 do insuliny 1ml.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114:

Dotyczy pakietu 33 poz. 1

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby strzykawki były strzykawkami bezpiecznymi.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 115:

Dotyczy pakietu 38 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pokładu w rozmiarze 60 (+/-2%) x 60 (+/- 2%).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116:

Dotyczy pakietu 41 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje systemu z portem bezprzewodowym do pobierania z worków i butelek. Możliwość użycia przez 600 aktywacji.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 10.01.2023 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak