



Nr sprawy: **3/PNE/SW/2024**

Sosnowiec, dnia 06.03.2024r.

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego

Pn.: „**Dostawa: sprzętu i akcesoria jednorazowego użytku.**”

W związku z udzielonymi odpowiedziami, prosimy o uwzględnienie w Załączniku nr 3 – Formularzu asortymentowo – cenowym, wszelkich dopuszczeń Zamawiającego w danych częściach oraz pozycjach, poprzez wpisanie którego zestawu i pytania dopuszczenie dotyczy.

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. Św. Barbary w Sosnowcu zgodnie z art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

ZESTAW NR 1

Pytanie nr 1

Część 33

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, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

ZESTAW NR 2

Pytanie nr 1

do pakietu 1:

czy Zamawiający wydzieli pozycję 1 do oddzielnego pakietu lub umożliwi składanie oferty na wybrane pozycje w pakiecie 1?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wydzieli pozycji 1 do oddzielnego pakietu.

Pytanie nr 2

do pakietu 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści Zestaw do dializy dwukanałowy 12FR? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

do pakietu 21

czy Zamawiający wydzieli pozycję 4 do oddzielnego pakietu lub umożliwi składanie oferty na wybrane pozycje w pakiecie 21?

Odpowiedź:

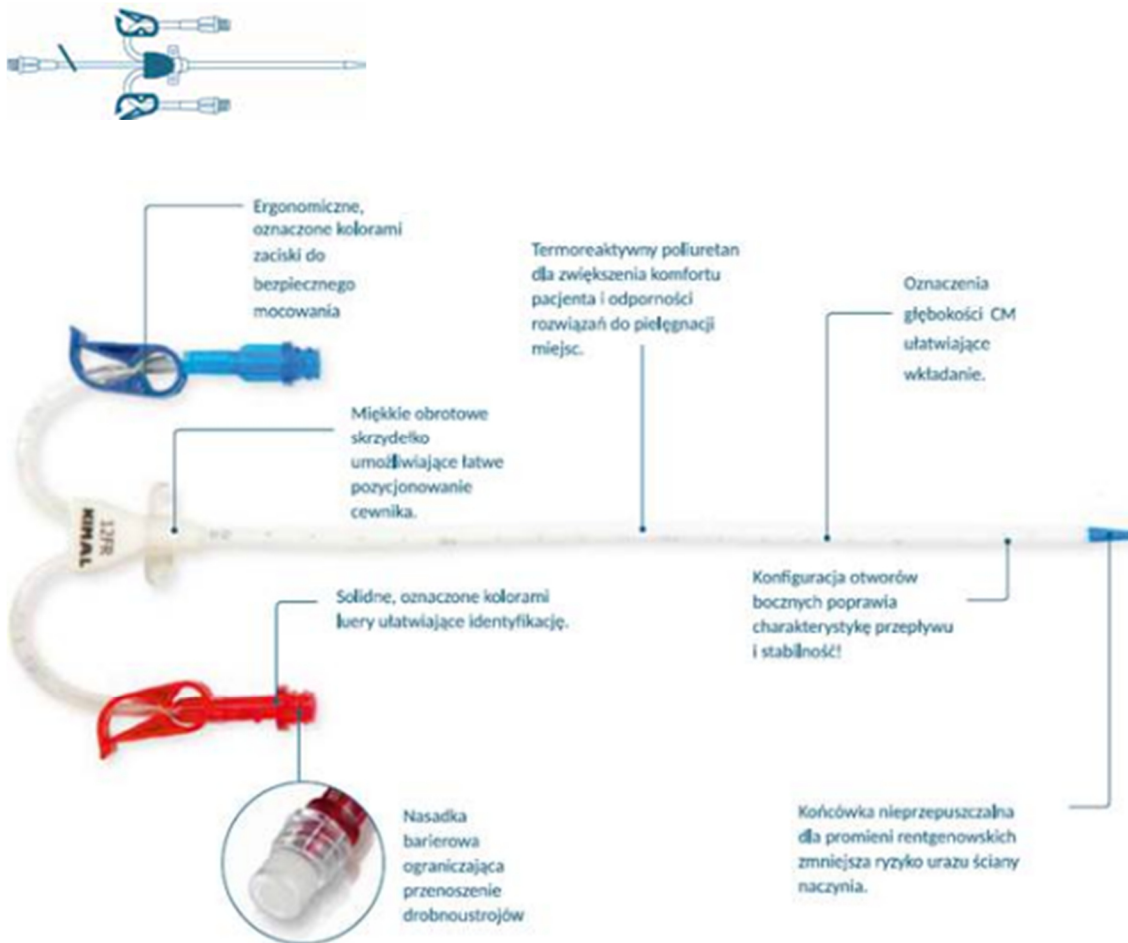
Zamawiający informuje, iż nie wydzieli pozycji 4 do oddzielnego pakietu.





Pytanie nr 4 do pakietu 21 poz. 4

Czy Zamawiający cewnik czasowy do hemodializ dwuświatłowy 12F, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, zakrzywione rozszerzenia 15,20cm, Cewnik czasowy do hemodializ trzyświatłowy 13F, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, zakrzywione rozszerzenia 15,20,24cm, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35" x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

ZESTAW NR 3

Pytanie nr 1 części 10 pozycji nr 2:

Prosimy o doprecyzowanie, których czujników Zamawiający w pozycji nr 2 oczekuje (oba rodzaje czujników kompatybilne z posiadaną platformą):

- Czujniki do pomiarów hemodynamicznych metodą osłabionego Czujnik w rozmiarach S, M, L które umożliwiają pomiar następujących parametrów: CO/CI, SV/VI, VV, PPV, HR
- Czujniki do pomiarów hemodynamicznych metodą osłabionego Czujnik w rozmiarach S, M, L które umożliwiają pomiar następujących parametrów: CO/CI, SV/VI, VV, PPV, HR, HPI (ryzyko wyłapienia hipotencji), dp/dt (kurczliwość), Eddy (dotyczący)





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje czujnika z pozycji a) Czujniki do pomiarów hemodynamicznych metodą nieinwazyjna. Czujnik w rozmiarach S,M,L które umożliwiają pomiar następujących parametrów: CO/CI, SV/SVI, SVV, PPV, HR

ZESTAW NR 4

Pytanie nr 1

część 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z części 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 5

Pytanie nr 1

dotyczy pakiet 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny, igłę przezoskrzelową aspiracyjną o wymiarach części roboczej 69-73cm, osłonie 1.8 mm, igła o średnicy 0.7 mm, osłona wykonana z tworzywa sztucznego. + PRÓBKA 1 sztuka.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 6

Pytanie nr 1

Czy w § 8 ust. 1 Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych od wartości całej umowy i zastąpi je zapisem o naliczaniu kar umownych od wartości niezrealizowanych dostaw? Taki sposób wyliczenia kar powoduje, że mogą być one nieadekwatne i nieproporcjonalnie wysokie względem wartości niespełnionej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

ZESTAW NR 7

Pytanie nr 1

Część 1, poz. 3

Czy zamawiający wydzieli poz.3 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.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Część 1, poz. 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.



Pytanie nr 3

Część 1, poz. 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 4

Część 1, poz. 3

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Część 19, poz. 4

Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. 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.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Część 19, poz. 4

Czy zamawiający wymaga standardowe koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer , jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7

Część 19, poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 8

Część 21, poz. 8

Czy zamawiający wydzieli poz.8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. 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.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 8

Pytanie nr 1

Pak. 15 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści rozmiary CH14-24?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Pak.15 poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści dren redon w roz. CH10-18?





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

Pak.15 poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści rozmiary CH14-24?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Pak.16 poz.4 - Czy uchwyty mają być kompatybilne z pozycją 5?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 5

Pak.18 poz.3 - Czy ładunki mają być kompatybilne z poz. 2 ?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 6

Pak.18 poz.6 - Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i miał na uwadze dodatkową komorę zbiorczą kompatybilną z poz. 5?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż doszło do omyłki pisarskiej.

Pytanie nr 7

Pak.19 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści: rurka intubacyjna polarna północna, miękka, nieprzeźroczysta, wykonana z termowrażliwego, silikonowanego PVC, o zwiększonej elastyczności, do intubacji przez nos, z mankietem niskociśnieniowym, ze minimum 2 oznaczenia rozmiaru w tym na łączniku 15 mm, niebieski balonik kontrolny, wyraźna skala kończąca się punkcie granicznym intubacji, gładkie atraumatyczne krawędzie, niebieska linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie, z otworem Murphy, sterylna, w rozmiarach od 3,0-8,0 co 0,5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 8

pak. 19 poz. 4 - Czy koreczki z pozycji 4 mają być kompatybilne z kranikami z poz. 3?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 9

Pak.19 poz.15 - Czy Zamawiający dopuści : rurka tracheostomijna zbrojona z ruchomym szyldem, z mankietem, wygięta anatomicznie, wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowana, bez ftalanów, bez lateksu, wzmocniona drutem ze stali kwasoodpornej oraz ze znacznikiem głębokości wprowadzenia. Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki. Rurka dostępna w opcji z mankietem niskociśnieniowym lub bez. Skrzydełka szyldu, miękkie, gładkie i przezroczyste. W zestawie prowadnica do rurki oraz 2 tasiemki mocujące. Rozmiary od 5,0 do 11,0 co 0,5 mm. Rozmiary i zakresy długości szyldu: 7,0 mm, dł.64-85mm; 8,0mm dł. 72-98mm; 9,0mm dł. 76-105mm; 10mm dł. 80-111mm. Rurka sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 10

ak.32 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści zamiennie Osłonka silikonowa / korek ochronny do zaworu strzykawkowego zapobiegający kontaminacji połączenia ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

ZESTAW NR 9

Pytanie nr 1

Część 12

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 200 cm.





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 10

Pytanie nr 1

Pakiet 19 pozycja 1,2,11,12,13,14,15

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1,2,11,12,13,14,15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet 19 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści kranik w kolorze białym, czerwonym, niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

Pakiet 19 pozycja 3:

Czy zamawiający wymaga kranika trójdrożnego z optycznym i wyczuwalnym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Pakiet 19 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Pakiet 19 pozycja 7:

Czy zamawiający dopuści korek do dezynfekcji który jest zakręcany?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6

Pakiet 19 pozycja 8:

Czy zamawiający dopuści zawór, który posiada:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,35 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy Ø wew. 1,1 mm, zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 143 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew





- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 19 pozycja 10:

Czy zamawiający dopuści:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 11

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu Nr 19 Poz. 7, 8, 9, 10

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Umożliwi to naszej firmie możliwość udziału w postępowaniu przetargowym, a Zamawiającemu stworzy możliwość wyboru najkorzystniejszej oferty. Obecna konstrukcja pakietu, bardzo mocno ogranicza konkurencyjność

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 12

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 27

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 27 do 6 tygodni od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.





Pytanie nr 2

Prosimy o potwierdzenie, że gwarancja jakości nie obejmuje uszkodzeń powstałych z przyczyn zewnętrznych oraz spowodowanych uszkodzeniem z winy użytkownika lub naturalnego zużycia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie kary umownej zapisanej we wzorze umowy §8 ust.1. ppkt. 1) z 1% do 0,5%?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę sposobu naliczania kar umownych za zwłokę w dostawie (wzór umowy §8 ust.1. ppkt. 1) w taki sposób aby kary były naliczane od wartości zamówienia którego dotyczy zwłoka a nie od wartości całej umowy. W przypadku umów na dostawy częściowe kary na zwłokę powinny być naliczane od asortymentu którego ta zwłoka dotyczy, tak jak w przypadku opóźnień w płatnościach, kary są naliczane od niezapłaconej faktury a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Prosimy o zmianę zapisów projektu umowy §8 ust. 3. na następującą treść: „Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie przekroczy 20% wartości łącznego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w §5 ust.3.“ W naszej ocenie maksymalna wysokość kar umownych mogąca stanowić 50% wartości umowy jest zbyt wygórowana i przeczy zasadzie równowagi stron.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

(Dot. wzoru umowy §3 ust. 4) Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „oznakowania w języku polskim” dla wyrobów oferowanych w pakiecie nr 27 i dopuszczenie wyrobów posiadających oznakowanie informujące o nazwie w oryginalnym języku producenta, tj. j. angielskim. Zgodnie z obowiązującą Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych Art. 12 ust. 4 dopuszcza się, aby wyrób przeznaczony do stosowania przez użytkowników nie będących laikami posiadał etykiety i instrukcje użytkowania w języku polskim lub języku angielskim.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

(dot. wzoru umowy §7 ust. 4) Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu na wymianę wadliwego towaru na wolny od wad do 120 godzin w dni robocze od uznania reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

ZESTAW NR 13

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 1 w pozycji 6 Rurkę tracheostomijską, z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, w zestawie dwie elastyczne kaniule wewnętrzne kodowane kolorem, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, żel na bazie wody. Sterylna, rozm. 5-10,0 co 0,5mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.





Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 1 w pozycji 7 Rurkę tracheostomijną z mankietem z odsysaniem znad mankieta, z kątem 980, z atraumatycznym otworem umieszczonym z boku rurki tuż nad mankietem oraz z mankietem wstecznie wklejonym, co ułatwia skuteczne odessanie gromadzącej się wydzieliny, z obrotowym łącznikiem 15mm niwelującym siły skrętne, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, przewód do odessania w kolorze żółtym, na baloniku kontrolnym rozmiar rurki i średnica mankieta, sterylna, dostępne kaniule wewnętrzne, rozm. 6,5-10,0 co 0,5mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 1 w pozycji 9 Rurkę tracheostomijną zbrojoną z mankietem z obrotowym elastycznym kołnierzem z możliwością dopasowania do różnych długości drogi oddechowej, z mandrynem, kąt 1000-1050, silikonowana, bez DEHP, sterylna, z szeroką, mięką opaską, rozm. 5,0-11,00, pakowana w sztywnym blistrze.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 17 w pozycji 10 Rurkę intubacyjną z medycznego PCV, zbrojona, wyprofilowana-kształt Magill, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, rozmiar rurki podany na baloniku kontrolnym, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 3,5 – 10,0 mm co 0,5mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 17 w pozycji 11 Rurkę intubacyjną z medycznego PCV, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 2,5 – 10,0 mm co 0,5mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 17 w pozycji 13 Maskę krtaniową jednorazowego użytku, mankiet z silikonu gwarantujący utrzymanie szczelności przy wartości ciśnienia do 20 cm H₂O w drogach oddechowych. Kanał oddechowy wyposażony w uźebrowanie chroniące przed możliwością wklonowania nagłośni. Przewód wypełnienia mankieta na całej długości poprowadzony swobodnie poza kanałem oddechowym maski, umożliwiając odsunięcie od zgrzyzu pacjenta, balon kontrolny. Rozmiary i zakresy wagowe :1 <5 kg; 1.5 5-10 kg; 2 10- 20 kg; 2.5 20-30 kg; 3 30-50 kg; 4 50-70 kg; 5 70-100 kg; 6 >100 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 17 w pozycji 16 Rurkę tracheostomijną, z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, w zestawie dwie elastyczne kaniule wewnętrzne kodowane kolorem, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, żel na bazie wody. Sterylna, rozm. 5-10,0 co 0,5mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 19 w pozycji 11 Rurkę intubacyjną z medycznego PCV, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z





mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, otwór Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rozmiary 2,5 – 10,0 mm co 0,5mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 19 w pozycji 12 Rurkę tracheostomijną, z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, w zestawie dwie elastyczne kaniule wewnętrzne kodowane kolorem, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, żel na bazie wody. Sterylna, rozm. 5-10,0 co 0,5mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 19 w pozycji 13 Rurkę tracheostomijną z mankietem z odsysaniem z nad mankietu, z kątem 980, z atraumatycznym otworem umieszczonym z boku rurki tuż nad mankietem oraz z mankietem wstecznie wklejonym, co ułatwia skuteczne odessanie gromadzącej się wydzieliny, z obrotowym łącznikiem 15mm niwelującym siły skrętne, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, przewód do odessania w kolorze żółtym, na baloniku kontrolnym rozmiar rurki i średnica mankietu, sterylna, dostępne kaniule wewnętrzne, rozm. 6,5-10,0 co 0,5mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 19 w pozycji 15 Rurkę tracheostomijną zbrojoną z mankietem z obrotowym elastycznym kołnierzem z możliwością dopasowania do różnych długości drogi oddechowej, z mandrynem, kąt 1000-1050, silikonowana, bez DEHP, sterylna, z szeroką, mięką opaską, rozm. 5,0-11,00, pakowana w sztywnym blistrze.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

ZESTAW NR 14

Pytanie nr 1

Część 3 Czy zamawiający dopuści?

Poz 2 Igła EUS (typ FNB)-Wykonana ze stopu kobalt - chrom, pokryta echogenicznym wzorem w kształcie litery "V" wykonany laserowo, zapewniającym zwiększoną widoczność w obrazie EUS. Unikalna końcówka typu Trident z trzema ostrzami, o zróżnicowanym kącie ścięcia i różnych długościach, zapewniająca optymalne pobieranie próbek tkanek o jakości histologicznej. Miejsce połączenia z endoskopem wykonane ze stali chirurgicznej. Mandryn wykonany z nitinolu wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły. Średnica osłonki 1.8mm, regulowana długość osłonki igły w granicach 0 - 40 mm. Długość wysunięcia igły w granicach 0 – 8 cm co 1mm, regulacja za pomocą przycisków blokujących „Push and Lock”. Dostępne średnice: 25, 22 i 19 G. Długość robocza narzędzia 1375 mm do 1415 mm. Rękojeść igły wykończona gumą. Igła pakowana w komplecie ze strzykawką podciśnieniową z trójstopniową blokadą o pojemności 20 cc oraz zaworkiem odcinającym wyposażonym w Luer Lock.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Część 3

Czy zamawiający dopuści?

Poz 3 Sfinkterotom trzykanałowy, długość 1800-2000mm, średnica 1,65mm -2,5mm, na przewodnik 0,035 cała, długość cięciwy 20,25,30 mm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.





Pytanie nr 3

Część 3 Czy zamawiający dopuści?

Poz 4 Samorozprężalny stent nitinolowy do pseudocysty, całkowicie pokrywany, długość 20mm,30mm, średnica 10.5FR, po przewodniku 0,035 cala, zak.proks kształt grzyba, zak.dysta.parasol, 4 znaczniki

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

ZESTAW NR 15

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu 17, poz. 4 i 5.

Prosimy o wydzielenie pozycji 4 i 5 do odrębnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty w korzystnej cenie, bezpośrednio od producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Wzór umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Wzór umowy

§ 8 ust.3 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Wzór umowy

§ 8 ust.1 pkt. 1, 3 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kar umownych za każdy dzień zwłoki do 0,2%?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

ZESTAW NR 16

Pytanie nr 1

Część 7, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do dializ (cewnik) o następującym składzie:

Początek procedury:

1x serweta chirurgiczna 45cmx45cm 2 warstwowa

4x rękawica diagnostyczna nitylowa rozm M

5x kompres gazowy 10cmx10cm 17N, 8W

2x taśma opatrunkowa, włókninowa samoprzylepna 2cmx15cm

Koniec procedury:

5x kompres gazowy 10cmx10cm 17N,8W

4x rękawica diagnostyczna nitylowa rozm M

1x serweta chirurgiczna 45cmx45cm 2 warstwowa.

1x opatrunek samoprzylepny 16cmx5,5cm z kieszenią zabezpieczającą zakończenia cewników

Zestaw zapakowany w opakowaniu papierowo-foliowym typu dwudzielny blister z perforacją z 4 etykietami do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.





Pytanie nr 2

Część 7, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do dializ (przetoka) o następującym składzie:

Początek procedury:

1x serweta chirurgiczna 45cmx45cm 2 warstwowa

2x rękawice diagnostyczne nitylowe rozmiar M

10x kompres gazowy 5cmx5cm 17N 8W

2x opatrunek uciskowy, hemostatyczny typu Pushban 38mmx72mm

1x serweta chirurgiczna 45cmx45cm 2 warstwowa

Zestaw zapakowany w opakowaniu papierowo-foliowym typu blister z 4etykietami do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

Do projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 pkt. 1) wzoru umowy wyrażenie „1% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto określonego dla danej części w § 5 ust. 3 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za nieterminową dostawę była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całej części zamówienia. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonych towarów, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonych towarów. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowna to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodziły w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Do projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 pkt. 2) wzoru umowy wyrażenie „10% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto określonego dla danej części w § 5 ust. 3 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.





ZESTAW NR 17

Pytanie nr 1

Część 7, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuszcza dwuczęściowy zestaw do dializy (przetoka) o poniższym składzie:

POCZĄTEK PROCEDURY:

1x serweta chirurgiczna 45cmx45cm 2
warstwowa
2x rękawice diagnostyczne nitylowe rozm M
10x kompres gazowy 5cmx5cm17N 8W
2x opatrunek hemostatyczny 31mmx72mm
1x serweta chirurgiczna 45cmx45cm 2Warstwowa

KONIEC PROCEDURY:

2 x rękawice diagnostyczne nitylowe rozmiar M
1 x rękawica diagnostyczna nitylowa rozmiar L
10 x kompres gazowy 5 cm x 5 cm
2 opatrunek hemostatyczny 31 mm x 72 mm
1 serweta chirurgiczna 45 cm x 45 cm2-warstwowa?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Część 14, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena 4-światłową (4 kanałową), pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

Część 24, poz. 1-2 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Część 24, poz. 3– Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Część 24, poz. 3– Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 7cm x 7,1cm, wykonany z włókniny z hipoalergicznym klejem akrylowym, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6

Część 25, poz. 1– Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 240 szt. dla roz. XL?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7

Część 35, poz. 1-2, 5 – Czy Zamawiający dopuści pojemniki w kolorze czerwonym bądź ostrzegawczym żółtym z czerwonym (do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 8

Część 35, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści pojemniki wyłącznie w kolorze żółtym z czerwonym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Część 35, poz. 34 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik 5l wyłącznie czerwony zgodnie z opisem w tabeli?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Część 35, poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści pojemniki tylko w kolorze czerwonym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 18

Pytanie nr 1

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Na warunkach objętych umową Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do siedziby Zamawiającego Towar, a Zamawiający zobowiązuje się odebrać Towar i zapłacić umówioną cenę (wynagrodzenie). Własność Towaru zostanie przeniesiona na Zamawiającego z chwilą zapłaty umówionej ceny (wynagrodzenia).”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Dotyczy warunków umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 1% na 0,5%?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 5 ust. 3 umowy - w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego albo Wykonawcę od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 3





Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie przekroczy **20%** łącznego wynagrodzenia brutto, o którym mowa § 5 ust. 3 powyżej.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Poza przypadkami określonymi w przepisie art. 456 ustawy Pzp i innych powszechnie obowiązujących przepisach prawa, bądź pozostałych postanowieniach Umowy, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy i naliczyć karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto, określonej w § 5 ust. 3 Umowy, w przypadkach, gdy:...”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli Wykonawca pozostaje w zwłoce z rozpoczęciem lub zakończeniem realizacji dostawy Towaru tak dalece, że nie jest prawdopodobne, żeby zdołał ją ukończyć w czasie umówionym, bądź jest już w zwłoce względem umówionego terminu, Zamawiający może po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, mając na uwadze cel umowy, powierzyć wykonanie dostawy Towaru podmiotom trzecim na koszt i ryzyko wykonawcy (wykonanie zastępcze).”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Dotyczy wzoru umowy § 12 ust. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca przyjmuje do wiadomości, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej, że czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Czynność prawna dokonana bez zgody, o której mowa powyżej, jest nieważna. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Dotyczy wzoru umowy § 12 ust. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca gwarantuje i zobowiązuje się, że bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem bezskuteczności:

- 1) jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z Umową, a w tym wiarygodności Wykonawcy z tytułu wykonania Umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich;
- 2) nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela Zamawiającego;
- 3) nie zawrze umów przelewu, poręczenia, zastawu, hipoteki, przekazu oraz o skutku subrogacji ustawowej lub umownej;
- 4) celem dochodzenia jakichkolwiek praw z Umowy nie udzieli upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.

Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Dotyczy części nr 4

Prosimy o dopuszczenie używanej już wcześniej w Szpitalu igły przezoskrzelowej aspiracyjnej o wymiarach: dł. 120 cm, metalowa osłona 1,9 mm, igła 0,8 mm, dostępne w dwóch długościach ostrza 12 mm i 15 mm (do wyboru przy Zamówieniu). Wykonawca wraz z ofertą dostarczy próbkę do przetestowania.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

ZESTAW NR 19

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w **Części nr 18 poz.1 dopuści również** Stapler okrężny uszczelniony, zakrzywiony, jednorazowego użytku z manualną kompresją tkanki w zakresie 1 - 2,3 mm, ze 180 stopniowym oknem obserwacji poziomej kompresji, dwa rzędy tytanowych zszywek o wysokości 5,0 mm, pokrętło z dwoma skrzydełkami dla lepszej kontroli, automatycznie zwalniana blokada spustu. rozmiary: 21 (średnica noża 13 mm), 25 (średnica noża 17 mm), 28 (średnica noża 20 mm) i 32 (średnica noża 24 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w **Części nr 18 poz. 2 dopuści również** stapler liniowy biały, pojedynczego użytku, automatyczny, do tkanki normotnej (wykokość szywyki 3,8 mm) i grubiej (wykokość szywyki 4,5 mm), dwa rzędy tytanowych zszywek, w rozmiarach 30 lub 45 o długości linii szwu 32mm lub 46mm, zwiększoną ilość zszywek dla lepszej hemostazy (odpowiednio 13, 19 zszywek o średnicy 0,28 mm), dwiema dźwigniami -amykającymi i opuszkowym przyciskiem otwierającym oraz w **poz.3** łodzi do tych staplerów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w **Części nr 18 poz. 4** przystąpi do osobnej części - jednorazowy trylitylowy tyłom do płukania rąk pilotat o wymiarach końcówką do końca opikowego kość udowej i kolano...?

Odpowiedź:

NIE.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w **Części nr 18 poz. 5 dopuści również** Zestaw do drzewca opłucnej trójkomorowy o następujących parametrach: Zestaw do białego i szarego drzewca komórki piersiowej o wydimiowca prędkością marta - pracującej w pozycji pionowej orozozazaj (iitotm między iicymi podtrportu) Zestaw może być podłączony pojedynczo do tyłom po wyjęciu z opakowania białych i szarych części wstępnych – białych i szarych jakiegokolwiek komór płucem

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (warstwa podciężna 400 ml) o podciężką do 10 ml oraz wydłoga podciężką dla pracy pomiaru między objętości
- komora kolekcyjna o tworząc opuszkowym o możliwość opróżnienia do worka
- płyta mechaniczna regulacji ciśnienia w zakresie od 0 do 45 cm H₂O
- wydłoga optyczny wskaźnik membrany informujący o faktycznej ilości powietrza
- tyłom mechaniczny odczyt ciśnienia jednorazowego o stałym oporze
- wydłoga komora o odczyt ciśnienia odczyt do odczytu widkości prędkości doopłucnego
- automatyczny odbiorczy wyłoga ujawniający podciężną w opłucnej
- podwojny wór odbierający odczytujący przed werotem ciśnienia w drzewcach komorach w kierunku dodatnim
- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc
- posiadają białego port do pobrania próbek
- pracującej w pozycji pionowej orozozazaj (iitotm między iicymi podtrportu)
- wyposażony w wiązki do wiązania o ramieniu łóżka oraz chwytak do transportu i także odczyt mojącej do ubrania pacjentów





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w Części nr 18 poz. 6 dopuszcza worki kolekcyjne do drążka o poj. 1000 ml - wyposażony w korpek mykający – kompatybilny z drążkiem po.5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6

Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą lub w trybie elektronicznym. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na podpisanie umowy w trybie korespondencyjnym.

ZESTAW NR 20

Pytanie nr 1

Część 5 – Staplery

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważności, stapler okrężny okrężny kontrolowanym dołkami tkanki i regulowaną wysokością nakładania nici w obrębie:

- w obrębie od 1,4 mm do 2,2 mm. Rozmiar 21mm. Wysokość otwartej nici 4,5 mm;
- w obrębie od 1,4 mm do 2,2 mm. Rozmiar 24mm. Wysokość otwartej nici 4,5 mm;
- w obrębie od 1,6 mm do 2,4 mm. Rozmiar 26mm. Wysokość otwartej nici 4,8 mm;
- w obrębie od 1,6 mm do 2,4 mm. Rozmiar 29mm. Wysokość otwartej nici 4,8 mm;
- w obrębie od 1,8 mm do 2,6 mm. Rozmiar 32mm. Wysokość otwartej nici 5,0 mm;

stapler o długości trzonu 180 mm, bez obrotowego ostrza. Wbudowany automatycznie blokady zabezpieczająca przed przypadkowym oddaniem trzonu. W zależności od potrzebujących Zamawiający może użyć każdego z rozmiarów staplera do nakładania nici grubiej i tkanki delikatniej – w zależności od płytką regulującą nakładanie nici (od 1,4 mm do 2,6 mm) Zamawiający określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Część 5 – Staplery

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważności, stapler okrężny jednorzędowy, hemoroidalny, rozmiar 31, 32, 33, lub 34 mm z trójkierową głowicą, umożliwiającą lepszą widoczność kontrolowanej tkanki, o wygodnym, ergonomicznym pokrętle do otwierania i mykania, cyfrowy dzwonek, umożliwiający gotowość do uruchomienia, w ustawieniu kontrolnego jednorzędowego użytku. Zamawiający określi rozmiar staplera podany w składaniu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Część 5 – Staplery

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważności, stapler liniowy o rozmiarze o długości linii nici 65,1 mm (linia nici 62,9 mm) z ładowanym ładunkiem do tkanki standardowej/ wys. nici 3,8 mm/ i grubiej /wys. otwartej nici 4,8mm/. Wyposażony w ruchomą dzwonek ręczną umożliwiającą odpalenie staplera od dwiema strony. Po odpaleniu staplera czołowa głowica w plastikową zabezpieczającą pochawkę. Bez konieczności podłączenia. Z nici tytułu. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj staplera przy





Pytanie nr 3

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Część 5 – Staplery

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważowości, ofert do przetargu liniowego o nazwie, opisanego w pytaniu do poz. 3?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Część 5 – Staplery

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważowości, ofert liniowych o długości linii szwu 30 lub 45 mm oferowanych do tkacki standardowej/ wykładki 3,5 mm/ i grubiej /wykładki otwartej wykładki 4,8mm/. Ofertę o kolorowym wskaźniku pokrywającym różny rodzaj odpowiadającego otworu (otwarty; półzamknięty; zamknięty - zabezpieczony przed wyłudzeniem tej tkacki poprzez odpowiadający), wyposażony w integrowany pociągający wywołujący tkacki opuszczający mechanicznie lub automatycznie otwór umożliwiającą obsługę jedną dłonią - w przypadku opuszczenia pociągnięcia pomocą dźwigni mechanicznej lub drugą ręką - mechanicznie pomocą umiarkowanego górnego otworu. W przypadku konieczności poprawy ułożenia tkacki, niezbędne jest użycie drugiej ręki. Ofertę posiadającą jedną dźwignię mechaniczną. Zamawiający każdorazowo podaje wysokość wykładki przy składaniu

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6

Część 5 – Staplery

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważowości, ofert do przetargu liniowego o nazwie, opisanego w pytaniu do poz. 5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7

Część 5 – Staplery

Poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważowości, ofert liniowych o długości linii szwu 60 mm oferowanych do tkacki standardowej/ wykładki 3,5 mm/ i grubiej /wykładki otwartej wykładki 4,8mm/. Ofertę o kolorowym wskaźniku pokrywającym różny rodzaj odpowiadającego otworu (otwarty; półzamknięty; zamknięty - zabezpieczony przed wyłudzeniem tej tkacki poprzez odpowiadający), wyposażony w integrowany pociągający wywołujący tkacki opuszczający mechanicznie lub automatycznie otwór umożliwiającą obsługę jedną dłonią - w przypadku opuszczenia pociągnięcia pomocą dźwigni mechanicznej lub drugą ręką - mechanicznie pomocą umiarkowanego górnego otworu. W przypadku konieczności poprawy ułożenia tkacki, niezbędne jest użycie drugiej ręki. Ofertę posiadającą jedną dźwignię mechaniczną. Zamawiający każdorazowo podaje wysokość wykładki przy składaniu

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Część 5 – Staplery

Poz. 8

Czy Zamawiający dopuszcza, w ramach równoważowości, ofert do przetargu liniowego o nazwie, opisanego w pytaniu do poz. 7?

Odpowiedź:





Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 21

Pytanie nr 1

Część 7 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do dializ przez cewnik o poniższym składzie i parametrach:

Część START

- 1 x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 50x40cm z wycięciem 20cm na krótszym boku umożliwiającym przełożenie końcówek cewnika
- 2 x Rękawice nitylowe teksturowane S lub M, jasny niebieski
- 2 x Rękawice nitylowe teksturowane S lub M, niebieski
- 6 x Kompresy włókninowy 7,5x7,5cm (włóknina PES + CV 40g/m²)
- 1 x Przylepiec włókninowy zabezpieczony warstwą papierową 2x15cm

Część END

- 2 x Rękawice nitylowe teksturowane S lub M, niebieski
- 4 x Kompresy włókninowy 7,5x7,5cm (włóknina PES + CV 40g/m²)
- 2 x Przylepiec włókninowy zabezpieczony warstwą papierową 2x15cm

Zestawy pakowane w opakowanie papierowo-foliowe typu dwupak z perforacją umożliwiającą nieinwazyjne rozdzielanie części.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Część 7 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do dializ przez przetokę o poniższym składzie i parametrach (procedura podłączenia):

Skład:

- 1 x Serweta z laminatu dwuwarstwowego 50x40cm
- 2 x Rękawice nitylowe teksturowane S lub M, niebieski
- 4 x Kompresy włókninowe 7,5x7,5cm (włóknina PES + CV 40g/m²)
- 2 x Opatrunek włókninowy IV do mocowania kaniul 6x8cm z dodatkowym padem włókninowym
- 2 x Przylepiec włókninowy zabezpieczony warstwą papierową 2x15cm

Zestawy pakowane w opakowanie papierowo-foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Część 25 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na dłoni 0,07mm +/- 0,01mm, na mankiecie 0,06 mm +/- 0,01mm; mediana siły zrywu min. 6N (zgodnie z wymaganiami normy EN 455). Rękawice przebadane na min. 15 cytostatyków wg ASTM D6978. Pakowane dla wszystkich rozmiarów po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Część 25 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o sile zrywu min. 6N (zgodnie z wymaganiami normy EN 455). Opakowanie standardowe, wyposażone w pionowe załamania w



okienku perforacji, umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości - ograniczenie zjawiska kontaminacji. Rękawice pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 22

Pytanie nr 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (część nr 33) będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów.

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 2

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego jakiego systemu ssącego obecnie używa w części nr 33.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż obecnie używamy ssaki elektryczne.

Pytanie nr 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedłożenia próbek dla części nr 33 i dokonanie sprawdzenia zgodności zaoferowanego produktu z kartą katalogową.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w części nr 33 wystąpiła omyłka pisarska? Czy Zamawiający zamiast wymagania „kompatybilny z ssakiem NEV HOPIVAC” miał na myśli: „kompatybilny z ssakiem NEW HOSPIVAC”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wystąpiła omyłka pisarska i potwierdza że miał na myśli ssaki NEV HOSPIVAC.

ZESTAW NR 23

Pytanie nr 1

Pakiet nr 14, pozycja nr 1 – Czy Zamawiający dopuści, tak jak dotychczas stosowaną, sondę Sengstakena wykonaną z medycznego PCV, posiadającą 2 balony, 2 kanały, znacznik, jednorazowego użytku, rozmiary CH16, 18 oraz 21?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 17, pozycja nr 3 – Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, z rurami o długości ok. 160cm z gałęzią boczną o długości ok. 100cm, reszta zgodna z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 17, pozycja nr 15 – Czy Zamawiający dopuści rozmiar maski oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz opisowo na korpusie maski?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.





Pytanie nr 4

Pakiet nr 17, pozycja nr 16 – Czy Zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne wykonane z medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 17, pozycja nr 16 – Czy Zamawiający dopuści rurki bez nazwy lub logo producenta występujące bezpośrednio na skrzydełkach szyldu, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Pełną identyfikację przyrządu zapewni zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 17, pozycja nr 16 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę bez oliwki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 17, pozycja nr 20 – Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci, celulozowy, o przestrzeni martwej 16ml, waga: 9g, objętość oddechowa: 200-1000ml, skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500, oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min, złącza: 15F, wyposażony w port do odsysania zabezpieczony zatyczką oraz port tlenowy, opakowanie papier/folia, jałowy?

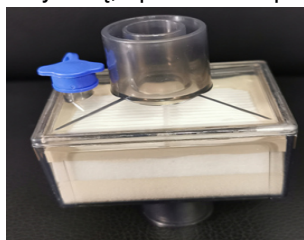


Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 17, pozycja nr 21 – Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej oraz wirusowej: 99,9999%, przestrzeń martwa: 70ml, waga: 36g, objętość oddechowa: 150-1500ml, skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT, oporność: 1,0hPa przy 30 l/min, złącza: 22M/15F-22F/15M, wyposażony w port do odsysania zabezpieczony zatyczką, opakowanie papier/folia, jałowy?



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.



Pytanie nr 9

Pakiet nr 17, pozycja nr 23 – Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji min. 99,99%?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 17, pozycja nr 23 – Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania min. 24 mg przy VT 500?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 17, pozycja nr 23 – Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 17, pozycja nr 24 – Czy Zamawiający dopuści długość 300cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 29, pozycja nr 1 – Czy Zamawiający dopuści dren pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 29, pozycja nr 1 – Czy Zamawiający dopuści długość 300cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

ZESTAW NR 24

Pytanie nr 1

Pakiet 32

Poz.1

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamknięty łącznik bezigłowy z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym. Łącznik do przygotowania, transportu i podaży leku cytostatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym. Posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki. Łącznik z przezroczystą obudową z kapturkiem zabezpieczającym w wyrazistym czerwonym kolorze. Opakowanie 50szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Pakiet 32

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik ma umożliwiać przepływ min. 200 ml/min, co umożliwia ergonomiczne pobieranie leków?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.





Pytanie nr 3

Pakiet 32

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamknięty łącznik bezigłowy z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym. Łącznik do przygotowania, transportu i podaży leku cytotatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym. Posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki. Łącznik z przezroczystą obudową z kapturkiem zabezpieczającym w wyrazistym czerwonym kolorze. Opakowanie 50szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4

Pakiet 32

Poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adapter do fiolki o średnicy 13 i 20mm. Każdy adapter pakowany indywidualnie. Umożliwia przygotowanie i pobieranie leku w systemie zamkniętym typu CSTD. Sygnał akustyczny- kliknięcie informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Posiada plastikową igłę wzdłużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości 100 ml dla adaptera na fiolkę 20mm i komorę o objętości 20ml dla adaptera na fiolkę 13mm. Objętość wypełnienia max 0,4ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 32

Poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Adapter strzykawkowy umożliwia przygotowanie i podaż leków w systemie zamkniętym typ CSTD. Kompatybilny ze wszystkimi złączami luer lock męskimi strzykawek. Bezigłowe urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu leku cytotatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchość połączeń. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Nie wymaga dodatkowej zatyczki. Objętość wypełnienia max 0,4ml. Sygnał akustyczny np. kliknięcie informujący o bezpiecznym połączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet 32

Poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Adapter typu Luer Lock obudowa wykonana z materiałów innych niż PET. Objętość wypełnienia max. 0,2ml. Ilość aktywacji 10. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawki i przeniesienia leku. Sygnał akustyczny np. kliknięcie informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 15

Poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem 50 ml.

Odpowiedź:





Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 8

Pakiet 15

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem 50 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Pakiet 15

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje cewnika Dufour trójdrożnego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza 3 – drożny.

Pytanie nr 10

Pakiet 15

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem 80 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11

Pakiet 15

Poz.3. Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik posiadał dodatkową powłokę hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i usuwanie cewnika z cewki moczowej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12

Pakiet 15

Poz.9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii w rozmiarze CH8-12, z cewnikiem o długości 29 cm, prowadnicą Seldinger z powłoką PTFE o długości 80 cm, zestawem rozszerzadeł dopasowanym do rozmiaru cewnika z rozrywalną koszulką na ostatnim rozszerzadle.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet 15

Poz.9. Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik dedykowany do procedury przezskórnej był wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan (wewnętrzna warstwa sztywna redukująca ryzyko zamknięcia światła drenażu oraz ukręcenia cewnika, zewnętrzna warstwa miękka redukująca dolegliwości bólowe pacjentów)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet 15

Poz.9. Czy zestaw do nefrostomii powinien posiadać silikonową szpulkę mocującą, dzięki której bezpiecznie możemy przyszyć cewnik?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.





Pytanie nr 15

Pakiet 15

Poz.10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii z silikonową szpulką mocującą będącą funkcjonalnym odpowiednikiem kołnierza mocującego i opaski.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16

Pakiet 15

Poz.10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii bez strzykawkii.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet 30

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru CH4.8 oraz CH6.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18

Pakiet 30

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maksymalnego czasu stosowania do 3 miesięcy, co jest wystarczającym czasem stosowania przy procedurach krótkoterminowych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19

Pakiet 30

Poz.1. Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik był fabrycznie połączony z popychaczem sterownym umożliwiającym manewrowanie cewnikiem nawet po usunięciu przewodnika z układu moczowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 20

Pakiet 30

Poz.2. Czy Zamawiający oczekuje, aby system irygacji ręcznej posiadał pompkę w kształcie poduszeczki, która limituje ilość podawanego bolusa do ok. 2,5-5 ml (przy zachowaniu przepływu bazowego), redukując ryzyko przepętnienia nerki podczas zabiegu i ilość powikłań pozabiegowych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 21

Pakiet 30

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy nitinolowej z powłoką hydrofilową na dystalnym końcu o dł. 5cm, w dalszej części niebieska powłoka PTFE, odporna na zagięcia i złamania, ułatwiająca przejście przez wąskie fragmenty moczowodu. Zakończenie proste, giętki koniec dystalny oraz proksymalny. Długość 150cm, średnica 0.035".

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet 30

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy nitinolowej z powłoką hydrofilową na całej długości i giętką końcówką 3 cm, odpornej na załamania i zgięcia, ułatwiająca przejście przez wąskie



fragmenty moczowodu, zakończenie proste bądź zagięte, dł. 150 cm i śr. 0,035", dostępna w wersji standardowej oraz extra sztywnej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 23

Pakiet 25, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych i ochronnych nitrylowych, kolor inny niż biały, fioletowy, różowy, z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne przez min 120 min. na 30% nadtlenu wodoru i min 240 min 37% formaldehyd, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz wirusów wg. ASTM F 1671. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Opakowanie przystosowane do pobierania rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej oraz informacją na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24

Pakiet 25, poz. 1

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający wymaga rękawic z dodatkową warstwą nawilżająco-ochronną, która została uznana przez FDA jako środek ochronny skóry?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 25

Pakiet 25, poz. 1

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. na opakowaniu ma być umieszczona informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 26

Pakiet 25, poz. 1

Czy instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic ma być umieszczona była bezpośrednio na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 27

Pakiet 25, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych i ochronnych nitrylowych, kolor inny niż biały, fioletowy, różowy, z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa



o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne przez min 120 min. na 30% nadtlenek wodoru i min 240 min 37% formaldehyd, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz wirusów wg. ASTM F 1671. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Opakowanie przystosowane do pobierania rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej oraz informacją na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

Pakiet 25, poz. 2

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic z dodatkową warstwą nawilżająco-ochronną, która została uznana przez FDA jako środek ochronny skóry?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 29

Pakiet 25, poz. 2

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. na opakowaniu ma być umieszczona informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 30

Pakiet 25, poz. 2

Czy instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic ma być umieszczona była bezpośrednio na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.

ZESTAW NR 25

Pytanie nr 1

Część 7, poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu do dializ z opatrunkiem z kieszenią zabezpieczającą zakończenia cewników w rozmiarze 24 x 10 cm?

Odpowiedź:

TAK.

Z upoważnienia Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
im. św. Barbary w Sosnowcu

Agnieszka Kozak

Dyrektor

ds. Ekonomicznych i Zarządzania Majątkiem

