



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI

✉ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Łódź, dnia 14.02.2023

Wszyscy Wykonawcy

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetarg nieograniczonego pn.

Dostawa narzędzi i akcesoriów endoskopowych dla Pracowni Endoskopii oraz materiałów jednorazowych i środków hemostatycznych na potrzeby Bloku Operacyjnego Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi.

Pytanie 1

Pakiet nr 8

Czy Zamawiający dopuści środek o wchłanianiu całkowitym 4-6 dni po kontakcie z krwią?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Pakiet nr 4

Poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł do ostrzykiwań jednorazowych z metalowym kołnierzem o długości 6 mm na końcu osłonki: gastroskopowe 160 cm, 23-25 G, 4-5-6 mm; kolonoskopowe 230 cm, 23-25 G, 4-5-6 mm; średnica teflonowej osłonki 2,4 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Pakiet nr 4

Poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie standardowej pętli do polipektomii jednorazowego użytku, owalnych wykonanych z plecionego drutu o grubości 0,40mm, średnica pętli 10/15/20/25/30/35/50mm, długość robocza 2300mm, rękojeść pętli skalowana, średnica osłonki 2,4mm, do endoskopów o minimalnej średnicy kanału roboczego 2,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Pakiet nr 4

Poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku, obrotowych, owalnych wykonanych z plecionego drutu o grubości 0,40mm, średnica pętli 10/15/20/25/30/35mm, długość robocza 2300mm, rękojeść pętli skalowana, średnica osłonki 2,4mm, do endoskopów o minimalnej średnicy kanału roboczego 2,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Pakiet nr 4

Poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych kleszczy biopsyjnych z tyżkami owalnymi, bez igły, osłonka hydrofilna PE z markerami sygnalizacyjnymi lub bez, średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 230 cm, otwarcie tyżeczek kleszczy min.7,5 mm; kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Pakiet nr 4

Poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych kleszczy biopsyjnych z tyżkami owalnymi, z igłą, osłonka hydrofilna PE z markerami sygnalizacyjnymi lub bez, średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 230 cm, otwarcie tyżeczek kleszczy min.7,5 mm; kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Pakiet nr 4

Poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych standardowych kleszczy chwytających typu „zęb szczura i zęb aligatora” zapewniających pewny i mocny chwyt, osłonka teflonowa o średnicy 2,3 mm, długość robocza 230 cm, rozwarcie ramion kleszczy min. 9,1 mm, długość ramion kleszczy 6,3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Pakiet nr 4

Poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych kleszczy chwytających typu „zęb szczura i zęb aligatora” zapewniających pewny i mocny chwyt, osłonka teflonowa o średnicy 2,3 mm, długość robocza 230 cm, rozwarcie ramion kleszczy min. 9,1 mm, długość ramion kleszczy 6,3 mm. Kleszcze obrotowe.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie, opis jest, taki sam jak ten dotyczący poz.5 w załączniku nr.2

Pytanie 9

Pakiet nr 4

Poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli z siateczką jednorazowego użytku, siatka rozpostarta na pętli o wymiarach 30x55mm oraz powiększona średnica 40x60mm; długość narzędzia 230 cm; średnica cewnika 2,3 mm; obrotowa;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Pakiet nr 4

Poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie standardowej pętli z siateczką jednorazowego użytku, siatka rozpostarta na pętli o wymiarach 30x60mm oraz powiększona średnica 40x70mm; długość narzędzia 230 cm; średnica cewnika 2,5mm. W zestawie pęseta wykonana z poliamidu (130 mm).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 11

Pakiet 1

Poz.64

Czy w miejsce istniejących parametrów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie

Protezy przełykowych o długości roboczej 30mm,60mm, 70mm,90mm,120 mm do wyboru przez Zamawiającego, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie protez przełykowych o długości roboczej 30mm,60mm, 70mm,90mm,120 mm do wyboru przez Zamawiającego, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie 12

Dot. pakietu 1

SWZ pkt. 4.4, 4.11, oświadczenie – załącznik nr 6 do SWZ, formularz ofertowy pkt. 6, projekt umowy par. 6 ust. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyposażenia (np. w poz. 48, 49, 58, 60), które nie jest wyrobami medycznymi, objętego stawką VAT 23% i tym samym nie posiadającego dokumentów typu Certyfikat CE, Deklaracja zgodności, dokumenty powiadomienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w wyposażenia.

Pytanie 13

Dot. zapisów umowy paragraf 7 pkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dotyczącego reklamacji braków ilościowych w ciągu max 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dotyczącego reklamacji braków ilościowych w ciągu max 3 dni roboczych?

Pytanie 14

Dot. dotyczące zapisów umowy paragraf 9 pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie przekroczyła 20% wartości netto umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Prosimy o potwierdzenie, że do IX.II pkt. 2) 2.1 (dokumenty potwierdzające spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego) ma zastosowanie pkt. VI.2. (Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie).

Odpowiedź:

Pkt. VI.2.: Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

1) Pkt. IX.II pkt. 2) 2.1: **W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego należy przedłożyć następujące dokumenty:**

2.1. Szczegółowe informacje na temat oferowanego towaru (np. katalogi, prospekty, instrukcja obsługi) zawierające: nazwę sprzętu, nazwę producenta, opis parametrów technicznych oraz zdjęcia oferowanego towaru, potwierdzające spełnienie warunków określonych w załączniku nr. 2 do SWZ ze wskazaniem, którego pakietu/pozycji dotyczą.” dotyczy podmiotowych środków dowodowych, składanych na wezwanie Zamawiającego.

Zamawiający wezwie w obu przypadkach w VI.2 o uzupełnienie, a w przypadku IX.II pkt. 2) 2.1 o złożenie.

Pytanie 16

Pakiet 8

POZ.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ŚRODEK HEMOSTATYCZNY W POSTACI PROSZKU (objętość- 3 gramy) wytworzonym z polisacharydu (oksydowanej, regenerowanej celulozy). Wielkość cząsteczkowa na poziomie 38-150 µm sprawia. Hemostaza w mniej niż 90 sekund. Biozgodność: nie powoduje podrażnień ISO 10993-5. Zgodny z normą ISO 10993-6 w zakresie działania po implantacji. Nie podrażnia zgodnie z ISO 10993-10. Nie powoduje systemowej toksyczności (ISO 10993-11). W pełni wchłaniany przez organizm w ciągu 4-10 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

dotyczy SWZ rozdział IV, punkt 4.10:

Czy zamawiający odstąpi od konieczności załączenia faktury do każdorazowej dostawy? Prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania faktury mailem lub ew. faksem w dniu dostawy towaru, ponieważ towar wysyłany jest bezpośrednio z magazynu, natomiast dokumenty, w tym faktura – z siedziby spółki i nie mamy możliwości dostarczyć ich razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od konieczności załączenia faktury do każdorazowej dostawy, przesłania faktury mailem lub ew. faksem w dniu dostawy towaru. Do każdej dostawy dołączony dokument WZ.

Pytanie 18

dotyczy części 8:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 8 pozycji nr 1, żeby proszek posiadał potwierdzenie w instrukcji użytkowania, że może być stosowany przy autotransfuzjach krwi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w pakiecie nr 8 pozycji nr 1, żeby proszek posiadał potwierdzenie w instrukcji użytkowania, że może być stosowany przy autotransfuzjach krwi

Pytanie 19

dotyczy części 8:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 8 pozycji nr 2, żeby aplikator był od tego samego producenta co proszek z pozycji 1. Takie rozwiązanie zapewnia kompatybilność i daje gwarancję prawidłowego użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w pakiecie nr 8 pozycji nr 2, żeby aplikator był od tego samego producenta co proszek z pozycji 1.

Pytanie 20

Czy Zamawiający zgadza się podawać dodatkowo w każdym zamówieniu lub informacji o pobraniu numer katalogowy BSC zamawianych wyrobów, numer umowy zawartej pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, na podstawie której Zamawiający składa zamówienie oraz adres poczty elektronicznej Zamawiającego służący do odbierania faktur elektronicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 21

Czy Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 931)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie nr 4 pozycja nr 1 igły do ostrzykiwań jednorazowe wykonane w technologii zapewniającej odporność na załamania, wyposażone w fabryczne zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem igły w kanale endoskopu, posiadające mechanizm blokujący położenie igły, dostępne długości robocze: 200 i 240 cm, dostępne średnice osłonki: 1.8 i 2.3 mm, dostępne średnice ostrza igły: 23 i 25 G, dostępne długości ostrza igły: 4 i 6 cm, dostępne z przezroczystą osłoną pozwalającą na kontrolę przepływu wewnątrz narzędzia oraz z osłoną w kolorze poprawiającym widoczność podczas krwawienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie nr 4 pozycja nr 2 pętli polipektomijne jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, dostępne w wersji sztywnej, półsztywnej i miękkiej; dostępne kształty: owalny, okrągły, półksiężycowy i heksagonalny, dostępne średnice otwartej pętli od 10 do 33 mm, długość robocza: 240 cm, średnica zewnętrzna osłonki: 2.4 mm; do kanału 2,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie nr 4 pozycja nr 3 jednorazowe kleszcze biopsyjne , długość robocza 240 cm, łyżeczki z podwójnym okienkiem i ząbkami na całym obwodzie, posiadające możliwość wykonania biopsji stycznej, w osłonie z tworzywa sztucznego, pokrytego substancją hydrofilną, z markerami sygnalizującymi pozycję narzędzia w kanale roboczym, dostępne w wersji bez igły, dostępne typy szczęk: okrągłe i owalne do kanału 2.8 mm oraz „jumbo” owalne do kanału 3.2 mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie nr 4 pozycja nr 4 jednorazowe kleszcze biopsyjne , długość robocza 240 cm, łyżeczki z podwójnym okienkiem i ząbkami na całym obwodzie, posiadające możliwość wykonania biopsji stycznej, w osłonie z tworzywa sztucznego, pokrytego substancją hydrofilną, z markerami sygnalizującymi pozycję narzędzia w kanale roboczym, dostępne w wersji z igłą, dostępne typy szczęk: okrągłe i owalne do kanału 2.8 mm oraz „jumbo” owalne do kanału 3.2 mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie nr 4 pozycja nr 5 jednorazowe kleszcze chwytające typu „zab szczura i zab aligatora” pokryte powłoką hydrofilną, średnica osłonki 2,4mm, długości narzędzia , 230cm, rozwarcie ramion 8mm?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie nr 4 pozycja nr 6 narzędzie do usuwania obciętych polipów i ciał obcych, wykonane z niebieskiego drutu, co poprawia jego widoczność w obrazie endoskopowym i siatki poliestrowej, rozpostartej na pętli o wymiarach 3 cm x 5,5 cm, rękojeść skalowana, średnica zewnętrzna osłonki 2,5 mm, długość robocza 230 cm?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 28

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: „Zamawiający zastrzega możliwość wezwania najwyżej ocenionego w danym pakiecie Wykonawcy, do złożenia bezpłatnej, bezzwrotnej próbki asortymentu w ilości 1 szt., w oryginalnym opakowaniu w celu weryfikacji spełniania wymogów Zamawiającego” w zakresie pakietu 7?

Dostarczone w II etapie dokumenty folder / broszura oferowanych wyrobów medycznych z parametrami technicznymi przedmiotu zamówienia umożliwią Zamawiającemu weryfikację zgodności oferowanego produktu z wymaganiami zamawiającego określonymi w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od wymogu: „ Zamawiający zastrzega możliwość wezwania najwyżej ocenionego w danym pakiecie Wykonawcy, do złożenia bezpłatnej, bezzwrotnej próbki asortymentu w ilości 1 szt., w oryginalnym opakowaniu w celu weryfikacji spełniania wymogów Zamawiającego” wyłącznie w zakresie pakietu nr 7

Pytanie 29

Prosimy o potwierdzenie, że zapisy §2 i §3 umowy (dotyczące „Banku”) nie dotyczą pakietu 7.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza §2 i §3 umowy dotyczące „Banku” nie dotyczą pakietu 7.

Pytanie 30

Dotyczy §7 pkt 2 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 31

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 8 poz. nr 1 możliwości zaferowania proszku o całkowitej wchłaniałości w okresie do kilku dni. Proszki hemostatyczne wchłaniają się zazwyczaj w ciągu 24-48 h (w standardowych warunkach użycia). W zależności od:

- miejsca zastosowania,
- użytej całkowitej ilości proszku,
- użytej proporcji proszku i soli fizjologicznej,
- osobniczych cech pacjenta,

czas wchłaniania może się wydłużyć do kilku dni, co zintegrowane jest z naturalnym procesem przebudowy tkanek w czasie procesu gojenia. Zatem niemożliwe jest precyzyjne określenie czasu całkowitego wchłonięcia, gdyż wynika ono z powyższych czynników, które są zmienne dla każdego zabiegu. Zjawisko to dotyczy wszystkich biodegradowalnych hemostatyków bazujących na

polimerach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 32

Czy w Pakiecie nr 8 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego na bazie skrobi o zdolności wchłaniania wody min 45 ml na 1 gram proszku? Absorpcja cieczy w przypadku proszków hemostatycznych jest istotą hemostazy i jest to parametr kluczowy dla wszystkich odpowiedzialnych producentów, jak również dla Zamawiających, którzy tym parametrem definiują jakiego minimum oczekują, aby mieć pewność pozyskania skutecznego wyrobu. Zamawiający opisując produkt bez wymaganego minimum dla parametru dotyczącego absorpcji wody stwarza okazję do zaoferowania produktu niespełniającego istotnych właściwości wyrobu hemostatycznego. Tym samym naraża się na otrzymywanie „proszku hemostatycznego” bez właściwości hemostatycznych.

W związku z występowaniem na rynku proszków hemostatycznych produkowanych w wyniku syntetycznej reakcji sieciowania skrobi za pomocą epichlorohydryny (związek silnie toksyczny, drażniący i rakotwórczy w badaniach na zwierzętach

<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/7835#section=Evidence-for-Carcinogenicity>) wnosimy o potwierdzenie, iż w Pakiecie nr 8 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego w produkcji którego nie stosuje się epichlorohydryny.

Odpowiedź: W pakiecie 8 poz. 1 Zamawiający nie wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego na bazie skrobi o zdolności wchłaniania wody min 45 ml na 1 gram proszku. Zamawiający nie wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego w produkcji którego nie stosuje się epichlorohydryny.

Pytanie 33

Czy w Pakiecie nr 8 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego o udokumentowanym (w instrukcji użycia i/lub w Deklaracji Zgodności) działaniu przeciwrzostowym?

Odpowiedź: W pakiecie nr 8 poz. nr 1 Zamawiający nie wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego o udokumentowanym (w instrukcji użycia i/lub w Deklaracji Zgodności) działaniu przeciwrzostowym.

Pytanie 34

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 w pozycji 7, w miejsce pierwotnych parametrów, sfinkterotomów typu Billroth II, średnica cewnika 6.3-5.0Fr, dł. cewnika 180cm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 2 w pozycji 7, w miejsce pierwotnych parametrów, sfinkterotomów typu Billroth II, średnica cewnika 6.3-5.0Fr, dł. cewnika 180cm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Pytanie 35

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 w pozycji 12, w miejsce pierwotnych parametrów, poszerzań do dróg żółciowych temperowanych na odcinku 4 cm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 2 w pozycji 12, w miejsce pierwotnych parametrów, poszerzań do dróg żółciowych temperowanych na odcinku 4 cm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Pytanie 36

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 w pozycji 13, w miejsce pierwotnych parametrów, poszerzań do dróg żółciowych w rozmiarach: 8.4 i 9.6Fr. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 2 w pozycji 13, w miejsce pierwotnych parametrów, poszerzań do dróg żółciowych w rozmiarach: 8.4 i 9.6Fr. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Pytanie 37

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 w pozycji 17, w miejsce pierwotnych parametrów, protez do drenażu dróg żółciowych typu „podwójny pigtail” z temperowaną końcówką dla rozmiaru 6-10Fr. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 2 w pozycji 17, w miejsce pierwotnych parametrów, protez do drenażu dróg żółciowych typu „podwójny pigtail” z temperowaną końcówką dla rozmiaru 6-10Fr. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Pytanie 38

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 w pozycji 24, w miejsce pierwotnych parametrów, pętli do polipektomii z cewnikiem w rozmiarze 7.0Fr. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie 2 w pozycji 24, w miejsce pierwotnych parametrów, pętli do polipektomii z cewnikiem w rozmiarze 7.0Fr. Pozostałe parametry zgodnie z swz

Pytanie 38

PAKIET NR 4

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do ostrzykiwań jednorazowe z metalowym kołnierzem na końcu osłonki tylko długość 230 cm, 23-25 G, 4-5-6 mm; średnica teflonowej osłonki 2,3 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 39

PAKIET NR 4

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pętla polipektomijna kolonoskopowa, jednorazowego użytku, średnica pętli 6/10/15/20/25/30 mm, długość robocza 2300 mm, średnica osłonki 2,3 mm, do endoskopów o minimalnej średnicy kanału roboczego 2,8 mm, wykonana z plecionego drutu o grubości 0,36 mm (dla pętli 6 mm) oraz 0,40 mm (reszta pętli)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 40

PAKIET NR 4

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszce biopsyjne typu owalne i „aligator”, bez igły, osłonka hydrofilna PTFE, średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 230 cm, otwarcie tyżeczek kleszczy 6,5 mm; kleszce zabezpieczone gumową nasadką ochronną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 41

PAKIET NR 4

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszce biopsyjne typu owalne i „aligator”, z igłą, osłonka hydrofilna PTFE, średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 230 cm, otwarcie tyżeczek kleszczy 6.5 mm, objętość tyżeczek 1,628 mm³; kleszce zabezpieczone gumową nasadką ochronną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 42

PAKIET NR 4

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszce chwytające typu „zęb szczura” zapewniające pewny i mocny chwyt, osłonka teflonowa o średnicy 2,3 mm, długość robocza 230 cm, rozwarcie ramion kleszczy 12.25 mm, długość ramion kleszczy 9,35 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści jednorazowe kleszce chwytające typu „zęb szczura” zapewniające pewny i mocny chwyt, osłonka teflonowa o średnicy 2,3 mm, długość robocza 230 cm, rozwarcie ramion kleszczy 12.25 mm, długość ramion kleszczy 9,35 mm.

Pytanie 43

PAKIET NR 4

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pętle z siateczką jednorazowego użytku; siatka rozpostarta na pętli o wymiarach o średnicy 30 mm ; długość narzędzia 230 cm; średnica cewnika 2,4 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 44

PAKIET NR 4

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaferowanie igieł z metalowym kołnierzem długości 4 mm, średnica osłonki 2,4mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 45

PAKIET NR 4

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie pętli o średnicy 6/ 10/ 15/20/25/32 mm długość robocza 2400 mm, średnica osłonki 2,4 mm, grubość plecionego drutu 0,33 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 46

PAKIET NR 4

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaferowanie kleszczy w osłonce z PTFE o właściwościach poślizgowych, średnica osłonki 2,4 mm, otwarcie tyżeczek kleszczy 8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 47

PAKIET NR 4

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaferowanie kleszczy w osłonce z PTFE o właściwościach poślizgowych, średnica osłonki 2,4 mm, otwarcie tyżeczek kleszczy 8 mm, pojemność tyżeczek 9,5 mm³.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 48

PAKIET NR 4

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaferowanie kleszczy o średnicy osłonki 2,4 mm, rozwarcie ramion kleszczy 8 mm, długość ramion kleszczy minimum 5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie 49

PAKIET NR 4

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaferowanie pętli z siateczką o wymiarach samej pętli 30 mm x 60 mm oraz 40 mm x 75 mm, średnica cewnika 2,3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający pozycji 6 dopuści zaferowanie pętli z siateczką o wymiarach samej pętli 30 mm x 60 mm oraz 40 mm x 75 mm, średnica cewnika 2,3 mm.

Pytanie 50

PAKIET NR 8

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści aplikator laparoskopowy o długości 40cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Dziękujemy za złożone zapytania.

Mgr. Kinga Miśkiewicz
Przewodnicząca Komisji Przetargowej