

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY
im. L. Zamenhofs w Białymstoku

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85) 7450595

Białystok, 15.11.2021r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania
przetargowego**

PN-15/21/6/3

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN- 15/21/6 na dostawę specjalistycznego sprzętu
medycznego.**

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania o przytoczonej poniżej treści: na mocy art. 135 ust. 1-6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji warunków zamówienia.**

Treść pytań:

1. Zadanie 5

Prosimy o wydzielenie poz. 1-8 do oddzielnego zadania umożliwi to złożenie ofert większej liczbie Wykonawców a tym samym uzyskanie lepszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż poz. 1-3 w pakiecie nr 5 pozostały w tym pakiecie, a pozycje 4-10 uległy wyodrębnieniu do innych pakietów.

Zamawiający wydzieli z pakietu 5 poz. 4,5,6,7,8,9,10 do osobnych pakietów. Zamawiający dokona modyfikacji w pakiecie 5 wyodrębniając poz. 4,5,6,7,8,9,10 z pakietu i powstanie pakiet nr 130, 131, 132 – zgodnie z załącznikiem Zmiana nr 3 Formularza Ofertowego. Zamawiający odsyła do odpowiedzi na pytanie nr 46.

2. Zadanie 5

Pozycja 1- prosimy o dopuszczenie czujnika kompatybilnego z technologią Oximax, jednopacjentowy, mikrobiologicznie czysty, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla niemowląt od 1 kg do 20 kg w kształcie „L”, dł. Kabla min 90cm (bez wtyczki i plastra), z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 w zakresie 70- 100% - 2 cyfry, w zakresie <70% - nieokreślony - dokładność potwierdzona w instrukcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Zadanie 5

Prosimy o odstąpienie od wymogu:

"tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax"

"sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację czujnika i przedłużających żywotność"

"z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty). Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych.

Czujnik zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów będących w posiadaniu Zamawiającego", ponieważ wymogi te może spełnić tylko jeden wykonawca.

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. V. Specyfikacji Warunków Zamówienia - Opis przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza materiały równoważne.

4. Zadanie 5

Pozycja 2- prosimy o dopuszczenie czujnika kompatybilnego z technologią Oximax, jednopacjentowy, mikrobiologicznie czysty, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla noworodków poniżej 3 kg i osób o wadze powyżej 30 kg, w kształcie „L” ,dł. kabla min. 90cm (bez wtyczki i plastra), z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 w zakresie 70- 100% - 2 cyfry, w zakresie <70% - nieokreślony - dokładność potwierdzona w instrukcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Zadanie 5

Prosimy o odstąpienie od wymogu:

"tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax"

"sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację czujnika i przedłużających żywotność"

" z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty). Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Czujnik zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów będących w posiadaniu Zamawiającego", ponieważ wymogi te może spełnić tylko jeden wykonawca.

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. V. Specyfikacji Warunków Zamówienia - Opis przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza materiały równoważne.

6. Zadanie 5

Pozycja 3-prosimy o dopuszczenie czujnika kompatybilnego z technologią Oximax, jednopacjentowy, mikrobiologicznie czysty, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla dorosłych powyżej 30 kg, w kształcie „8” do aplikacji na palec, dł. kabla min 40 cm (bez wtyczki i plastra), z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 w zakresie 70- 100% - 2 cyfry, w zakresie <70% - nieokreślony - dokładność potwierdzona w instrukcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Zadanie 5

Prosimy o odstąpienie od wymogu:

"tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax"

"sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację czujnika i przedłużających żywotność"

"z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty). Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Czujnik zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów będących w posiadaniu Zamawiającego", ponieważ wymogi te może spełnić tylko jeden wykonawca.

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. V. Specyfikacji Warunków Zamówienia - Opis przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza materiały równoważne.

8. Zadanie 5

Pozycja 4, 5, 6 - prosimy o dopuszczenie czujników kompatybilnych z technologią Oximax.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Zadanie 5

Pozycja 7 i 8- czy chodzi o czujniki jednopacjentowe ze złączem dual pin molex?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10. Zadanie 5

Pozycja 7- czy chodzi o opakowania a50 szt.?

Odpowiedź: Tak.

11. Zadanie 50

Pozycja 1- prosimy o dopuszczenie rozmiaru 3-5,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Zadanie 50

Pozycja 5- prosimy o dopuszczenie rozmiaru 9-14.5cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Zadanie 50

Pozycja 6- prosimy o dopuszczenie rozmiaru 10-19cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Zadanie 50

Pozycja 7- prosimy o dopuszczenie rozmiaru 18-26cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Zadanie 50

Pozycja 8- prosimy o dopuszczenie rozmiaru 25-35cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Zadanie 50

Pozycja 9- prosimy o dopuszczenie rozmiaru 34-47cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Zadanie 70

Pozycja 1- prosimy o dopuszczenie dł. 95 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Zadanie 70

Pozycja 2- prosimy o dopuszczenie dł. 70 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

20. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości 53 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

21. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści nadrukowaną informację dot. objętości oddechowej na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

22. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o objętości oddechowej 75-1200 ml, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 26 ml, masa 18 g, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 32 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na linie, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o objętości oddechowej 150-1200 ml, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 32 ml, masa 23 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

25. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 5

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

26. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samodzielnym portem do odsysania, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

27. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przewody mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

28. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przewody o dł. 160cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

29. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści obwód mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

30. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 180cm lub 90cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

31. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści obwód mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

32. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści obwód z posiadającą rury o długości 150cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

33. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści obwód mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

34. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści obwód wykonany z PE, końcówki z PP, posiadający dodatkową rurę o długości 120cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

35. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w.w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi uzyskanie bardziej korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

36. Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści łącznik kątowny rozciągalny do dł. 15cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

37. Dotyczy Pakietu nr 34

Czy Zamawiający dopuści maski w kolorze zielonym, przezroczyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę dla dorosłych w rozmiarze XL?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

39. Dotyczy Pakietu nr 77

Czy Zamawiający dopuści łyżki mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 7-14 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 14-21 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 20.5-28 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 27-35 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy Pakietu nr 50 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 34-43 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy Pakietu nr 4

Prosimy o określenie technologii, w jakiej ma być wykonany czujnik (Nellcor, Nellcor Oximax, Masmo, BCI)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

46. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1 – 3

Czy Zamawiający dostosuje zapisy SWZ do obowiązujących przepisów i pozwoli na złożenie większej niż jedna oferta przetargowa wykonawcy Medtronic, jak ma to miejsce w obecnym kształcie SWZ? W przedmiotowym postępowaniu (w zakresie pakietu nr 5) konstrukcja powyższego pakietu ogranicza udział innych podmiotów i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione wydatkowanie środków Publicznych, zwłaszcza uwzględniając sytuację finansową Państwa jednostki.

Mając na uwadze powyższe, zapisy ustawy PZP oraz fakt, że opis przedmiotu jednoznacznie wskazuje wyłącznie na akcesoria producenta Covidien, które może zaoferować tylko i wyłącznie jeden wykonawca- firma Medtronic, czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu i w zamian pierwotnego opisu dopuści czujniki wyprodukowane w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki- stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności, jednopacjentowych,

sterylnych do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanego cyfrowo i analogowo, wyposażonego w moduł pamięci cyfrowej, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-80% +/-3, w zestawie z 6 sztukami sterylnych krążków klejowych służących do przeklejania czujnika w celu przedłużenia jego żywotności w jednym integralnym opakowaniu z czujnikiem, współpracujące (kompatybilne) ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o przedziale wagowym identycznym, jak te opisane w SWZ, pakowane pojedynczo, sterylne, bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż poz. 1-3 w pakiecie nr 5 pozostały w tym pakiecie, a pozycje 4-10 uległy wyodrębnieniu do innych pakietów.

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 4,5,6,7,8,9,10 do osobnych pakietów. Zamawiający dokona modyfikacji w pakiecie 5 wyodrębniając poz. 4,5,6,7,8,9,10 z pakietu i powstanie pakiet nr 130, 131, 132 – zgodnie z załącznikiem Zmiana nr 3 Formularza Ofertowego.

Pakiet 5

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Czujnik SpO2 typ MAX-I-I NELLCOR op. Po 24 szt. od 3 do 20 kg; Czujnik jednopacjentowy, sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla niemowląt od 3 kg do 20 kg w kształcie „L” , dł. Kabla min 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy, prostokątny plaster do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację czujnika i przedłużających żywotność, sensor w technologii OxiMAX kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO2) w zakresie 70- 100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% – 3 cyfry – dokładność dla obu zakresów SPO2 potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników – wymagane dołączenie do oferty). Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty). Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday’a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Czujnik zatwierdzony do	op.	67		0			0		

	<p>użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów będących w posiadaniu Zamawiającego. Wymagane dołączenie 3 szt próbek.</p>									
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--

<p>2</p> <p>Czujnik SpO2 typ MAX-N-I NELLCOR op. Po 24 szt. poniżej 3kg i powyżej 40 kg. Czujnik jednopacjentowy, sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla noworodków poniżej 3 kg i osób o wadze powyżej 40 kg, w kształcie „L”, dł. kabla min. 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w Integralnym opakowaniu sześć naklejek do mocowania czujnika w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax (certyfikat / oświadczenie dołączyć do oferty), kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO2) w zakresie 70- 100 % - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% – 3 cyfry – dokładność dla obu zakresów SPO2 potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w Instrukcji obsługi zaoferowanych czujników – wymagane dołączenie do oferty). Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty. Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Czujnik zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów będących w posiadaniu Zamawiającego. Wymagane dołączenie 3 szt próbek.</p>	<p>op.</p>	<p>109</p>	<p>0</p>				<p>0</p>			
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------	------------	----------	--	--	--	----------	--	--	--

3	<p>Czujnik jednopacjentowy sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla dorosłych powyżej 30kg, w kształcie „8” do aplikacji na palec, dł. Kabla min 40 cm (bez wtyczki i plastra), sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax (certyfikat/ oświadczenie dołączyć do oferty), kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO2) w zakresie 70- 100 % - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% – 3 cyfry – dokładność dla obu zakresów SPO2 potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników – wymagane dołączenie dokumentów potwierdzających do oferty).</p> <p>Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją - wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty).</p> <p>Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Czujnik zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów będących w posiadaniu Zamawiającego.. Wymagane dołączenie 3 szt próbek.</p>	op.	10	0				0		
---	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----	----	---	--	--	--	---	--	--

Pakiet 130

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Czujnik wielorazowy SpO2 Typ DY-S dla pacjentów powyżej 1 kg. Czujnik działający w technologii NellCor Oxi-Max wypełniający wszystkie cechy tej technologii.	szt.	4		0			0		
2	Czujnik wielorazowy SpO2 Typ DS.-100A dla pacjentów powyżej 1 kg. Czujnik działający w technologii NellCor Oxi-Max wypełniający	szt.	16		0			0		

	wszystkie cechy tej technologii.									
3	Czujnik wielorazowy SpO2 Typ OXI-P/I NELLCOR dla dzieci i niemowląt 3-40 kg Czujnik działający w technologii NellCor Oxi-Max wypełniający wszystkie cechy tej technologii.	szt.	4		0			0		

Pakiet 131

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Czujnik temperatury naskórna sonda do pomiaru temperatury wyposażona w niskoalergizujący przylepiec.	op.	45		0			0		
2	Czujnik temperatury - sonda uniwersalna przełykowo-odbytnicza, bezłateksowa dostępna w rozmiarach 9 i 12 Ch 50 szt w opak	op.	2		0			0		
3	Cewnik Foleya z czujnikiem temperatury w rozmiarach od 8Ch do 18Ch w zależności od potrzeb Zamawiającego. Pakowany po 12 szt w opakowania zbiorcze z jednego rozmiaru. Wykonany w 100% z silikonu, pozbawiony lateksy, sterylne.	op.	10		0			0		

Pakiet 132

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Czujnik temperatury - Sonda wewnętrzna umiejscawiana w kanale słuchowym naprzeciw błony bębenkowej. Bezłateksowa 50 szt w opak	op.	2		0			0		

W związku z wyodrębnieniem z pakietu nr 5 poz. 4, 5,6,7,8,9,10. Nastąpiła zmiana wartości wadium w pakiecie 5 wynosi ona: 3 615,84 zł., w pakiecie 130: 271,20 zł., w pakiecie 131: 1 203,90 zł., w pakiecie 132: 57,00 zł.,

47. Zadanie 13

Czy Zamawiający w pozycjach z cewnikami jednoświatłowymi będzie wymagał, aby napisy były w języku polskim, na opakowaniu były naklejki ze wszystkimi danymi cewnika do wklejenia w kartę zabiegów czy historię choroby pacjenta oraz czy na opakowaniu powinna się znajdować informacja dotycząca przepływu i pojemności każdego cewnika wraz opisaniem wszystkich składowych całego zestawu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający będzie wymagał.

48. Zadanie 14

Czy zamawiający dopuści wysokiej jakości cewniki ARROW które są z powodzeniem stosowane w Państwa szpitalu jako cewniki jednoświatłowe i znając tę markę pragniemy również Państwu zaproponować tę wysoką jakość w zestawach dwuświatłowych. Pragniemy również zaznaczyć, że rozmiary opisane w SIWZ idealnie odwzorowują rozmiary cewników dwuświatłowych ARROW.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

49. Zadanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o objętości oddechowej 150-1000ml, posiadający opór przepływu 1,8 przy 60l/min, spełniający i przewyższający inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

50. Zadanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o objętości oddechowej 150-1000ml, posiadający opór przepływu 2,1 przy 60l/min, posiadający utratę wilgoci 6 przy 250 ml ale przy dużo większym nawilżaniu bo 37 przy 250 ml, spełniający i przewyższający inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

51. Zadanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o objętości oddechowej 50-250ml, posiadający opór przepływu 1,4 przy 20l/min, posiadający wydajność nawilżania 30 przy 250 ml, o wadze 14.5g i przestrzeni martwej 13.4 ml, spełniający i przewyższający inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

52. Zadanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o objętości oddechowej 150-1000ml, skuteczność filtracji względem NaCl w standardzie, posiadający opór przepływu 1,6 przy 60l/min, o wadze 22g, spełniający i przewyższający inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

53. Zadanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy o objętości oddechowej 150-1000ml, skuteczność filtracji względem NaCl w standardzie, posiadający opór przepływu 1,9 przy 30l/min, o wadze 16g i objętości 20ml, spełniający i przewyższający inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

54. Zadanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści wysokiej jakości obwód oddechowy czysty biologicznie lepszej o długości, bo 150 cm i rura do worka również lepsza, bo 150 cm zakończona łącznikiem 22/22, spełniający i przewyższający inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

55. Zadanie 30

Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści wysokiej jakości obwód oddechowy o długości 120 cm i rura do worka 60 cm zakończony łącznikiem 15 mm do filtra lub bezpośrednio do rurki intubacyjnej, spełniający i przewyższający inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

56. Zadanie 30

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 11 z zadania jest to pozycja typowo charakterystyczna dla jednej tylko firmy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

57. Zadanie 77

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 wysokiej jakości łyżkę do laryngoskopu posiadającą dwie wypustki kulowe użyte jako blokada, podobnie jak w łyżkach wielokrotnego użytku, spełniająca i przewyższająca inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

58. Zadanie 77

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 wysokiej jakości łyżkę do laryngoskopu w rozmiarach Macintosh 0-4 posiadającą dwie wypustki kulowe użyte jako blokada, podobnie jak w łyżkach wielokrotnego użytku, spełniająca i przewyższająca inne wymagane parametry w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

59. Dotyczy pak. 5 pozycja 10

Zwracam się z prośbą od Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 5 pozycji 10. Opisana w tym pakiecie pozycja została wycofana z produkcji i wedle naszej wiedzy na rynku polskim nie jest dostępny żaden produkt równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 10 do osobnego pakietu. Zamawiający dokona modyfikacji w pakiecie 5 wyodrębniając poz. 10 z pakietu i powstanie pakiet nr 132 – zgodnie z załącznikiem Zmiana nr 3 Formularza Ofertowego.

Pakiet 132

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Czujnik temperatury - Sonda wewnętrzna umieszczana w kanale słuchowym naprzeciw błony bębenkowej. Bezląteksowa 50 szt w opak	op.	2		0			0		

W związku z wyodrębnieniem z pakietu nr 5 poz. 10. Nastąpiła zmiana wartości wadium w pakiecie 5 wynosi ona: 3 615,84 zł., a w pakiecie 132: 57,00 zł.,

60. Dot. pakietu nr 43 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 6 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61. Dot. pakietu nr 43 poz. 10

W związku z zakończeniem produkcji Nóża KNIVES-MICRO 45 stopni; nr kat. 8065924501 - op. 6 szt prosimy o usunięcie w/w pozycji z pakietu nr 43

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 43 poz. 10 do osobnego pakietu. Zamawiający dokona modyfikacji w pakiecie 43 wyodrębniając poz. 10 z pakietu i powstanie pakiet nr 133 – zgodnie z załącznikiem Zmiana nr 3 Formularza Ofertowego.

Pakiet 43

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Nóż skośny 30 stopni Alcon, nr kat. 8065923001; op. 6 szt	op.	3		0			0		
2	Nóż do witrektomii 23Ga do aparatu Infinity; Nr. kat 8065751196; op. 6 szt.	op.	3		0			0		

3	Zestaw do aparatu Infinity C19112-01 Alcon, kaniula, HYDRODISSECTOR 25G, obłożenie stolika 140x140cm, cystotom, IRR 25 G, obłożenie pacjenta 100x120cm, w/pch Infiniti, Basic Cassette, osłonki 0.9 No TIP, nóż sideport, DB 1.2mm, nóż HP Silt 2.6 mm, osłonka plastikowa na oko, mikrogąbki 6S, tip, Micro TS 0.9 MMAB, 30°KELM, kielliszek 60 CC, fartuch L, ocznik, gaziki 8PLY, 5x5cm, przylepce 2.5x13cm, ręcznik papierowy.	szt.	36		0			0		
4	Nóż do witrektomii 21Ga do aparatu Infinity; 8065750157, 6 szt. w op.	op.	1		0			0		
5	Nóż DISC 2,25mm Alcon; nr kat. 8065968161; op 6 sztuk	op.	1		0			0		
6	Nóż V-Lance 20Ga (1,3mm) Alcon; nr kat. 8065912001; op. 6 szt.	op.	1		0			0		
7	Nóż skośny A - OK. kąt ścięcia 15, Alcon; nr kat. 8065921501; op. 6 szt.	op.	3		0			0		
8	Nóż AOK CRESC KNIFE SATINFIN BEVU; nr kat 8065990002 - op. 6 sztuk	op.	2		0			0		
9	Nóż ClearCut Sideport zakrzywiony 1mm; nr kat. 8065921540	op.	2		0			0		
10	Nóż tylu INTREPID 2,2mm obustronnie ostrzony; nr kat 8065982265 - op. 6 sztuk	op.	2		0			0		

Pakiet 133

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Nóż KNIVES-MICRO 45 stopni; nr kat 8065924501 - op. 6 szt;	op.	2		0			0		

W związku z wyodrębnieniem z pakietu nr 43 poz. 10. Nastąpiła zmiana wartości wadium w pakiecie 43 wynosi ona: 773,85 zł., a w pakiecie 133: 11,10 zł.

62. Dot. pakietu 43 poz. 3

Czy w związku z małą ilością zapotrzebowania przez Zamawiającego zestawu operacyjnego do aparatu Infinity – Zamawiający dopuści zestaw o składzie porównywalnym do CPK 19112-01: Zestaw do aparatu Infinity C18860-05 Alcon, kaniula, HYDRODISSECTOR 25G kaniula płaska 27 G – 3 szt, obłożenie stolika 140x140cm, cystotom, IRR 25 G, obłożenie pacjenta 100x120cm, w/pch Infinity, Kasetę Intrepid PLUS, osłonki 0.9 No TIP, nóż sideport, DB 1.2mm, nóż HP Slit 2.6 mm, osłonka plastikowa na oko, mikrogąbki 6s, tip, Micro TS 0.9 MMAB, 30'KELM, kieliszek 60 CC, fartuch L, fartuch XL ocznik, gaziki 8PLY, 5x5cm, przylepce 2.5x13cm, ręcznik papierowy, sącze 2szt, osłony podłokietników fotela operatora 2 szt, tacka plastikowa 25x13 cm, strzykawka 20 ml, strzykawka 5 ml, strzykawka 3ml -3 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

63. Dot. zapisów SWZ

W oparciu o art.14, pkt 2 rozdziału 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych w brzmieniu:

„Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do użytkowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane **profesjonalnym użytkownikom** miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim(...) zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oznakowań w języku angielskim dla wyrobów medycznych ”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

64. Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §1 ust. 4.1 a w zw. z ust. 4.3 projektu umowy w ten sposób, aby aktualna stawka VAT była stosowana automatycznie w momencie zmiany bez konieczności zawierania aneksu do umowy przy stałej cenie netto?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 28 ustawy PZP, tylko wartość netto stanowi wartość zobowiązania, natomiast podatek od towarów i usług jest daniną publiczną, której Wykonawca jest jedynie płatnikiem i nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką VAT.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią umowy, Zamawiający wymaga aneksu przy zmianie stawki VAT.

65. Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §1 ust. 16 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru, niż określona w niniejszej umowie, jednakże w każdym przypadku zobowiązany jest zrealizować umowę w 80% jej wartości netto i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o jej realizację.”?*

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien wskazać pewien minimalny poziom zamówień, który zrealizuje bez względu na okoliczności. W przeciwnym wypadku Wykonawca nie może rzetelnie skalkulować ryzyka i przedstawić racjonalnej oferty, a nawet ustalić opłacalności przedsięwzięcia. Wykonawcy powinno również przysługiwać roszczenie o realizację umowy w takim zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

66. Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §1 ust. 8 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„W przypadku gdy Wykonawca z własnej winy nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie, określonym w § 2 ust. 1, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy.”?*

Uzasadnienie:

Zakup zastępczy powinien być dopuszczalny tylko wówczas, gdy brak terminowej dostawy wynika z winy Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

67. Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 2 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar w ilości i asortymencie zgodnym z zamówieniami pisemnymi przesyłanymi przez Zamawiającego faksem, w terminie 7 dni roboczych od złożenia zamówienia.”?*

Uzasadnienie:

- Prosimy o określenie terminów dostawy w dniach roboczych, rozwiązanie takie stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na moment wystąpienia zdarzenia wymagającego jego reakcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

68. Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 2 ust. 7 projektu umowy w następującym brzmieniu: „ *Dostawa zostanie skontrolowana pod względem zgodności ze złożonym zamówieniem z chwilą jej otrzymania. Gdy dostawa jest niewłaściwa pod względem ilościowym, brakujący towar dostarcza się w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia*” ?

Uzasadnienie:

- Prosimy o określenie terminów dostawy w dniach roboczych, rozwiązanie takie stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na moment wystąpienia zdarzenia wymagającego jego reakcji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu § 2 ust. 7 projektu umowy, które otrzymuje brzmienie:

„ *Dostawa zostanie skontrolowana pod względem zgodności ze złożonym zamówieniem z chwilą jej otrzymania. Gdy dostawa jest niewłaściwa pod względem ilościowym, brakujący towar dostarcza się w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia*”.

69. Dot. projektu umowy

Zamawiający prosi o precyzyjne określenie w umowie w § 3 projektu umowy, terminu zapłaty.

Uzasadnienie:

- Termin powinien wynikać wprost z umowy

Odpowiedź: Nie. Tabela z wyceną i terminem zapłaty stanowić będzie załącznik do umowy.

70. Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 4 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:*

- a) *w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada lub z własnej woli;*
- b) *w przypadku nienależytego wykonywania umowy, to znaczy w przypadku nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):*
 - *w wysokości 0,2% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, ale nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego w terminie zamówienia;*
 - *w wysokości 1% wartości netto danego zamówienia w przypadku każdorazowego wystąpienia pozostałych okoliczności;*
- c) *strony ustalają, że w razie wystąpienia powyższych okoliczności, zostaną naliczone kary zgodnie z w/w warunkami, w przypadku okoliczności określonych w punkcie b) Zamawiający potrąci je z wystawionych faktur na podstawie noty księgowej.*”?
- d) *Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości netto umowy.*

Uzasadnienie:

- Prosimy o rozważenie naliczania kary umownej od wartości netto zobowiązania, jak już bowiem wcześniej wskazano, tylko ta wartość ma ekonomiczne znaczenie dla Wykonawcy i powinna być traktowana jako wartość zobowiązania;

- Kara umowna za odstąpienie od umowy powinna być ustalana w oparciu o wartość jeszcze niezrealizowaną, w przeciwnym wypadku, w sytuacji gdy odstąpienie od umowy miałyby miejsce po zrealizowaniu zdecydowanej większości umowy, kara umowna mogłaby przekroczyć wartość jeszcze niezrealizowanej części, co byłoby krzywdzące dla Wykonawcy;

- Kary umowne powinny być naliczane w jasno wskazanych sytuacjach, a nie w sytuacjach przykładowo wyliczonych. Przeciwnie rozwiązanie jest zbyt ryzykowne dla wykonawców. Ponadto prosimy o obniżenie kary umownej z 3% do 1%, oraz łącznej ich wysokości do 20% - kary nie powinny być zbyt wygórowane, zasadne jest więc ich miarkowanie;
- Kara umowna za realizację dostawy niezgodnie z umową (w sytuacji innej niż zwłoka w dostawie) powinna być naliczana od wartości dostawy, a nie całej umowy, gdyż uchybienie dotyczy tylko tej konkretnej dostawy. Ponadto kara umowna naliczana od wartości umowy mogłaby przekroczyć wartość dostawy i tym samym mogłaby nawet przekraczać wartość ewentualnej szkody po stronie Zamawiającego;
- Brak górnego limitu naliczania kar umownych powoduje, że mogą one urosnąć do rozmiarów nieproporcjonalnie przewyższających wartość poniesionej przez Zamawiającego szkody. W takim zaś wypadku kara umowna nie będzie już pełniła funkcji odszkodowania, ale służyć będzie wzbogaceniu się Zamawiającego kosztem Wykonawcy;
- Stosownie do przepisu art. 15r¹ ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r., poz. 374 ze zm.), w okresie obowiązywania na terytorium RP stanu epidemii nie jest możliwe dokonywanie potrąceń należności zaistniałych w związku z realizacją umów zawartych na podstawie ustawy PZP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

71. Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 6 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„W przypadku wystąpienia rażących i zawinionych uchybień ze strony Wykonawcy w zakresie realizacji umowy, to znaczy powtarzających się co najmniej czterokrotnie odmowie realizacji dostawy, nieterminowych lub niezgodnych pod względem asortymentu bądź ilości dostaw, a także czterokrotnych uchybień w zakresie jakości dostarczanych towarów lub terminów ważności, Zamawiający może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym, stosując § 4 ust. 1 pkt a) niniejszej umowy.”?*

Uzasadnienie:

- Wcześniejsze rozwiązanie umowy powinno być dopuszczalne w przypadku wystąpienia uchybień, które powstały z wyłącznej winy Wykonawcy, nie może on bowiem odpowiadać za działanie siły wyższej, osób trzecich lub Zamawiającego;
- Możliwość wcześniejszego rozwiązania umowy powinna być dopuszczalna tylko w jasno określonych sytuacjach, a nie bliżej nieokreślonych i wymienionych przykładowo, gdyż takie rozwiązanie godzi w stabilność stosunku zobowiązaniowego;
- Wykonawca prosi, aby rozwiązanie umowy było dopuszczalne dopiero w przypadku czterokrotnych uchybień polegających na nieterminowych dostawach, niezgodnych z zamówieniem lub dostarczeniu towarów o krótszym niż ustalony termin przydatności. Umowa ma zostać zawarta aż na 24 miesiące, zwiększenie liczby dopuszczalnych uchybień jest więc uzasadnione. Zdaniem Wykonawcy, Zamawiającemu w pierwszej kolejności przysługują inne instrumenty służące dyscyplinowaniu Wykonawcy, takie jak kary umowne lub wezwania do działania zgodnego z umową;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 72.** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy – 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu § 2 ust. 7 projektu umowy, które otrzymuje brzmienie:

*„ Dostawa zostanie skontrolowana pod względem zgodności ze złożonym zamówieniem z chwilą jej otrzymania. Gdy dostawa jest niewłaściwa pod względem ilościowym, brakujący towar dostarcza się w terminie **5 dni roboczych** od daty zgłoszenia.*

- 73.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1 pkt a-b):

1. Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

- a) w wysokości 5% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada lub w przypadku odstąpienia od umowy Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy
- b) w wysokości **0,5%** wartości umowy brutto w przypadku nienależytego wykonywania umowy, które może się przejawiać: w nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):
- w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki w przypadku nieterminowej realizacji dostaw, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy**
 - w wysokości **0,5%** wartości brutto **towaru którego dotyczy uchybienie** w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

74. Dotyczy Pakietu nr 84 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe Guedel w rozmiarach 4 cm ,5 cm ,6 cm ,7 cm, 8 cm , 9 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

75. Dotyczy Pakietu nr 87 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o poniższych parametrach:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem
- system By-Pass zapobiega przepełnieniu
- zawór antyrefluksowy
- zawór dolny typu T
- zacisk ślizgowy
- port do pobierania próbek
- elastyczne sznurki mocujące
- wbudowany wieszak w worek na mocz
- tylna biała ściana umożliwiającą lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren o długości 120 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

76. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaofiarowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie ma obowiązku sprawdzenia czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Ten obowiązek jest po stronie Wykonawcy. Rozporządzenie unijne (UE) 2017/745 dotyczy **ogólnych obowiązków dystrybutorów**, a nie Zamawiającego.

77. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Rozporządzenie unijne (UE) 2017/745 dotyczy **ogólnych obowiązków dystrybutorów**, a nie obowiązków Zamawiającego.

78. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Rozporządzenie unijne (UE) 2017/745 dotyczy **ogólnych obowiązków dystrybutorów**, a nie obowiązków Zamawiającego.

79. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Rozporządzenie unijne (UE) 2017/745 dotyczy **ogólnych obowiązków dystrybutorów**, a nie obowiązków Zamawiającego.

80. Zadanie 77 Dotyczy pozycji 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności łyżki do laryngoskopu czystej mikrobiologicznie, światłowodowej, jednorazowej, typ Miller. Rozmiary 00; 0; 1; 2; 3; 4. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

81. Zadanie 77 Dotyczy pozycji 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności łyżki do laryngoskopu czystej mikrobiologicznie, światłowodowej, jednorazowej, typ McIntosh. Rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Zakończenie łyżki, atraumatyczne, zaokrąglone, pogrubione. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

82. Zadanie 77 Dotyczy pozycji 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakich informacji wymaga Zamawiający na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Nazwa producenta, opis w języku polskim, informacja, iż produkt jest jednorazowego użytku (przekreślona cyfra 2), rozmiar, numer referencyjny (naniesiony również na górnej części łyżki), symbol CE, typ łyżki, LOT, data ważności - wszystkie informacje ujęte na oryginalnej etykiecie Producenta na opakowaniu jednostkowym.

83. Zadanie 77 Dotyczy pozycji 1 i 2

Czy Zamawiający, z uwagi na wymaganą wysoką odporność na uderzenia dopuści na zasadzie równoważności, aby cała łyżka wykonana była ze stopu metalu, włącznie ze stopką mocującą do rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

84. Zadanie 77 Dotyczy pozycji 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o informację, jak ma być pakowany produkt?

Odpowiedź: Pojedynczo, folia – folia aby produkt był widoczny.

85. Zadanie 77 Dotyczy pozycji 1 i 2

Czy Zamawiający oczekuje możliwości wykorzystania łyżek w środowisku MRI?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

86. Czy Zamawiający w zad 15 poz. 1,2,3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik moczowodowy z termoplastycznego PCV, jałowy ze stalową prowadnicą? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

87. Czy Zamawiający w zad 45 poz. 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trokar do zabiegów laparoskopowych dł. 100 mm, śr. 5 mm op. 6 szt., sterylny, jednorazowego użytku, z kaniulą karbowaną i z wbudowanym zaworem insuflacyjno - desuflacyjnym, grot bezpieczny asymetryczny dla lepszego odwodzenia powłok?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

88. Czy Zamawiający w zad 45 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trokar do zabiegów laparoskopowych dł. 100 mm, śr. 11 mm op. 6 szt., jednorazowego użytku, z kaniulą karbowaną i z wbudowanym dwustopniowym zaworem insuflacyjno – desuflacyjnym, bezpieczny asymetryczny dla lepszego odwodzenia powłok?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

89. Czy Zamawiający w zad 58 poz. 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów rozm. 3F; poliuretanowy cewnik typu JJ, otwarty jednostronnie, długość 10, 12cm, popychacz, prowadnik teflonowany 0.018, zastawka antyrefluksyjna?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

90. Czy Zamawiający w zad 58 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów 4F, poliuretanowy cewnik typu JJ, otwarty jednostronnie, dostępne długości 12, 14, 16, 20, 22 cm, popychacz, prowadnik teflonowany 0.028?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

91. Czy Zamawiający w zad 58 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów 4F, poliuretanowy cewnik typu JJ, otwarty jednostronnie, dostępne długości 10, 12, 14, 16, 20, 22 cm, popychacz, prowadnik teflonowany 0.028, zastawka antyrefluksyjna?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

92. Czy Zamawiający w zad 58 poz. 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów 4.8F, poliuretanowy cewnik typu JJ, otwarty jednostronnie, dostępne długości 22, 24, 26, 28, 30 cm, popychacz, prowadnik teflonowany 0.035?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

93. Czy Zamawiający w zad 58 poz. 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów 6F, poliuretanowy cewnik typu JJ, otwarty jednostronnie, dostępne długości 22, 24, 26 cm, popychacz, prowadnik teflonowany 0.035?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

94. Czy Zamawiający w zad 58 poz. 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do długoterminowego szynowania moczowodów 4,8F do 12 miesięcy, poliuretanowy cewnik typu JJ, otwarty jednostronnie, dostępne długości 26, 28 cm, popychacz, przewódnik teflonowany 0.035?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

95. Czy Zamawiający w zad 59 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 4 FR dł. 15 lub 18 cm Zestaw do szynowania moczowodów przeznaczony jest do zapewnienia przepływu moczu z układu kielichowo-miedniczkowego do pęcherza moczowego. Kateter wykonany jest z poliuretanu i zakończony z obu stron krzywizną typu pigtail (podwójny pigtail). Średnica krzywizny pigtail wynosi 1,4 cm w części umieszczonej w miedniczce nerkowej oraz 1,4 cm w części, którą umieszcza się pęcherzu moczowym. Cewnik w części miedniczkowej zakończony jest na ślepo, w części pęcherzowej jest otwarty. Oba końce katetera posiadają liczne otwory boczne zapewniające swobodny przepływ moczu. Średnica katetera wynosi od 3F do 4,8F, długość od 12 cm do 22 cm. Przewódnik po wprowadzeniu do światła katetera prostuje go, umożliwiając wprowadzenie go do kanału roboczego endoskopu, a następnie do moczowodu i miedniczki. Popychacz służy do wypchnięcia końca katetera z endoskopu do miedniczki nerkowej. Spinka unieruchamia kateter po włożeniu go na przewódnik?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

96. Czy Zamawiający w zad 60 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 4 FR dł. 18 cm Średnica katetera wynosi od 3F do 4,8F, długość od 12 cm do 22 cm. Przewódnik po wprowadzeniu do światła katetera prostuje go, umożliwiając wprowadzenie go do kanału roboczego endoskopu, a następnie do moczowodu i miedniczki. Popychacz służy do wypchnięcia końca katetera z endoskopu do miedniczki nerkowej. Spinka unieruchamia kateter po włożeniu go na przewódnik?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

97. Czy Zamawiający w **zad 87** w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Worek do godzinowej zbiórki moczu 2L sterylne, zamknięty system, dokładność pomiaru co 1 ml od 3ml do 55ml, następnie co 5ml do 110ml, następnie co 10ml do 500ml, pojemność komory pomiarowej 500 ml, poj. worka 2000 ml, filtr hydrofobowy, zastawka antyrefluksyjna, port do pobierania moczu, system mocząco - poziomujący, do 7 dni u pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

98. Czy Zamawiający w zad 89 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu jamy opłucnej pediatryczny, komora o pojemności 2500 ml wyskalowana od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml, co 5ml do pojemności 2500ml, samouszczelniający port przy drenie łączącym do pobierania próbek, komora zastawki wodnej z barwnikiem oraz wskaźnik umożliwiający ciągły pomiar ciśnienia śródopłucnowego, komora zastawki wodnej zabezpieczona portem z jednokierunkowym zaworem, komora regulacji siły ssania posiadająca pokrętkę wyciszającą mechaniczną i automatyczną siłę ssania, automatyczny zawór z filtrem zabezpieczający zastawkę przed ciśnieniem dodatnim, pozwalający na uniknięcie odmy w przypadku awarii ssania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

99. Czy Zamawiający w zad 96 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Koszyczek Dormia jałowy, pakowany pojedynczo wykonany ze stali chirurgicznej długość 90 cm, z rozbieraną rękojeścią i możliwością podania kontrastu, o 4 helicalnie skręconych drutach w koszyczku , rozmiar: 2,5 fr; 3,0 fr?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

100. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zad 106 poz. 2 na złożenie oferty na klipsy pakowane po 6 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

101. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad. 106 poz. 2 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

102. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad. 106 poz 2 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

103. Czy Zamawiający w zad 117 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do nefrostomii przezskórnej 6F poliuretanowy cewnik typu J 6 Fr, dł 30 cm z klinkiem LuerLock - rozszerzadła dwuczęściowe - przewodnik typu Lunderquist teflonowany 0,028", 80cm długości - igła punkcyjna dwuczęściowa 19,5 Ga, 12 cm długości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

104. Dotyczy punktu nr 3, zadania nr 42

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie artykuły z wiersza nr 3 „Papier termiczny 2" MPI.4002N op. 6 szt. Taśma do blistrownicy Nr kat. 4002 (z powłoką aluminium)" 3 opakowania do osobnego pakietu? Akcesoria w zadaniu nr 42 są wykorzystywane do pracy diatermii chirurgicznej, natomiast opisywany papier termiczny stanowi asortyment innego przeznaczenia. Firma Erbe w swojej ofercie zawiera kompletne wyposażenie do pracy diatermii chirurgicznej i w sytuacji dodania do zadania papieru termicznego nie będzie w stanie złożyć oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 42 poz. 3 do osobnego pakietu. Zamawiający dokona modyfikacji w pakiecie 42 wyodrębniając poz. 3 z pakietu i powstanie pakiet nr 134 – zgodnie z załącznikiem Zmiana nr 3 Formularza Ofertowego.

Pakiet 42

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Czyścik jednorazowy do elektrod monopolarnych ERBE op. 24 szt	op.	11		0			0		
2	Elektroda neutralna jednorazowa ERBE 40	szt.	200		0			0		

3	Elektroda neutralna jednorazowa, złożona z dwóch jednakowych części, symetryczna, okrągła, powierzchnia czynna 80-85 cm ² , z dodatkowym pierścieniem rozpraszającym oddzielonym mechanicznie i elektrycznie od obu części przewodzących elektrody o powierzchni do 25 cm ² , elektroda dla pacjentów o masie od 5 kg, elektroda przydatna do użycia w terminie min. 14 dni od otwarcia opakowania, kompatybilna z systemem ochronnym diatermii typu ERBE VIO3, na opakowaniu jednostkowym umieszczone etykiety samoprzylepne z danymi elektrody, nr serii i datą przydatności	szt.	1950		0			0		
---	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------	------	--	---	--	--	---	--	--

Pakiet 134

Nr	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka	Ilość	Cena netto	Wartość netto	VAT (%)	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto	Producent	Nazwa, nr katalogowy
1	Papier termiczny 2" MPI.4002N op. 6 szt. Taśma do blistownicy Nr kat. 4002 (z powłoką aluminium)	opak	3		0			0		

W związku z wyodrębnieniem z pakietu nr 42 poz. 3. Nastąpiła zmiana wartości wadium w pakiecie 42 wynosi ona: 468,48 zł., a w pakiecie 134: 235,75 zł.

105. Pakiet nr 16, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów

- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

106. Pakiet nr 16, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- a. dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- b. posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- c. posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- d. posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszając ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- e. posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- f. regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- g. blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- h. samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- i. system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- j. cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- k. cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- l. oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- m. w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- n. system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- o. w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- p. sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- q. jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- r. pakowana folia/papier
- s. rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

107. Pakiet nr 22, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

108. Pakiet nr 29, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr o przepływie H₂O ≥40ml/10min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

109. Pakiet nr 29, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr o przepływie H₂O ≥100ml/10min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

110. Pakiet nr 30, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

111. Pakiet nr 30, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

112. Pakiet nr 30, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%

- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

113. Pakiet nr 30, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

114. Pakiet nr 30, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

115. Pakiet nr 30, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

116. Pakiet nr 30, pozycja nr 6

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

117. Pakiet nr 30, pozycja nr 7

Czy zamawiający dopuści przewody o długości 160cm, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

118. Pakiet nr 30, pozycja nr 9

Czy zamawiający dopuści układ oddechowy wykonany z PP i EVA, z rurami karbowanymi o długości 160 cm oraz dodatkową rurą o długości 100cm, posiadający sztywne końcówki, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

119. Pakiet nr 30, pozycja nr 10

Czy zamawiający dopuści układ oddechowy jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, wykonany z PP i EVA, o przekroju 15mm, z rurami karbowanymi o długości 160 cm oraz dodatkową rurą o długości 100cm, posiadający sztywne końcówki, układ zakończony łącznikiem kątowym z portem do kapnografii, zawierający worek o pojemności 1l?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

120. Pakiet nr 76, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych o rozmiarze:

- śr. wewnętrzna 2,5-4,5mm; śr. zewnętrzna 6Fr; długość 255mm
- śr. wewnętrzna 4,0-6,0mm; śr. zewnętrzna 10Fr; długość 340mm
- śr. wewnętrzna 5,5-10,0mm; śr. zewnętrzna 14Fr; długość 340mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

121. Pakiet nr 77, pozycja 1,2

Czy zamawiający dopuści łyżki mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

122. Pakiet nr 78, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne z balonikiem z oznaczeniem rozmiaru rurki, pojemności mankieta oraz numeru LOT?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

123. Pakiet nr 78, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne ze skalą co 1cm zaczynającą się od różnych wartości w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

124. Pakiet nr 80, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki zbrojone z okrągłym łącznikiem oraz nazwą producenta znajdującą się na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

125. Pakiet nr 82, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne wykonane z PCV, ze skalą co 1cm umieszczoną po jednej stronie oraz potrójnym znacznikiem głębokości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

126. Pakiet nr 84, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarach: 000/40mm, 00/50mm, 0/60mm, 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

127. Pakiet nr 111, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści rurki dooskrzelowe oznaczenie radiologiczne w postaci grubych ringów, dostępne w rozmiarach Ch28-Ch41?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

128. Pakiet nr 111, pozycja nr 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „w wersji prawostronnej lokalizacja otworu bocznego w rurce jest określona za pomocą linii radiograficzne”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

129. Pakiet nr 112, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści resuscytator z maską w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

130. Pakiet nr 112, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści resuscytator z maską w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

131. Pakiet nr 112, pozycja nr 5

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „bez elementów metalowych, bezpieczna do stosowania w środowisku MRI”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

132. Pakiet nr 112, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści maski twarzowe o następujących parametrach:

- poduszka zapewnia precyzyjne dopasowanie z twarzą użytkownika.
- kodowane kolorami dla łatwego wyboru.
- odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych.
- wykonana z przezroczystego materiału
- jednorazowego użytku
- brak ftalanów i zawartości lateksu
- bez PCV
- bez elementów metalowych, bezpieczne do stosowania w środowisku MRI?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

133. Pakiet nr 119, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści resuscytator o następujących parametrach:

- dla dorosłych: worek samorozprężalny jednorazowego użytku wykonany z PCV wyrównujący siłę uciśnięć poj. 1650 ml, w zestawie: rezerwuar tlenu 2000 ml, przewód połączeniowy do tlenu o długości 2,1 m, maska twarzowa rozm. 5, zawór ciśnieniowy 60cmH₂O;
- dla dzieci: worek samorozprężalny jednorazowego użytku wykonany z PCV wyrównujący siłę uciśnięć poj. 550 ml, w zestawie: rezerwuar tlenu 1600 ml, przewód połączeniowy do tlenu o długości 2,1 m, maska twarzowa rozm. 2, zawór ciśnieniowy 40cmH₂O;
- dla niemowląt: worek samorozprężalny jednorazowego użytku wykonany z PCV wyrównujący siłę uciśnięć poj. 280 ml, w zestawie: rezerwuar tlenu 1600 ml, przewód połączeniowy do tlenu o długości 2,1 m, maska twarzowa rozm. 1, zawór ciśnieniowy 40cmH₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

134. Pakiet nr 119, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z szczoteczką z możliwością odsysania wykonaną z dwóch części oddzielnie wykonanych podczas procesu wytwarzania, połączonych ze sobą w sposób uniemożliwiający ich rozłączenie, wyposażoną w dwa otwory odsysające – od strony włosów oraz w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

135. Pakiet nr 119, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści aplikator z funkcją jednoczesnego oczyszczania, płukania oraz kontrolowanego odsysania, główka wykonana z poliuretanu, z poprzecznym fałdowaniem, otwór do odsysania znajdujący się do w części środkowej główki, wyrób jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

136. Pakiet nr 119, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści szczoteczkę z możliwością odsysania wykonaną z dwóch części oddzielnie wykonanych podczas procesu wytwarzania, połączonych ze sobą w sposób uniemożliwiający ich rozłączenie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

137. Pakiet nr 119, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści szczoteczkę do zębów z odsysaniem z możliwością odsysania wykonaną z dwóch części oddzielnie wykonanych podczas procesu wytwarzania, połączonych ze sobą w sposób uniemożliwiający ich rozłączenie, posiadająca dwa otwory odsysające – od strony włosa oraz w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem, wyposażona w łącznik do kontrolowanego odsysania ścięty pod kątem 45° pozwalający na manualną regulację siły ssania, wyposażona w miękkie włosie, dzięki któremu podczas szczotkowania można usunąć nalot znajdujący się na zębach, nie podrażniając przy tym dziąseł, z drugiej strony szczoteczki znajduje się delikatnie szorstka gąbka, która umożliwia oczyszczenie powierzchni języka, posiada długi uchwyt ułatwiający manipulację w obrębie jamy ustnej, wyrób jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

138. Pakiet nr 119, pozycja nr 6

Czy zamawiający dopuści rurę o długości 2m?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

139. Pakiet nr 128, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ McIntosh, rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm / 54 mm), nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja), profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło, nieosłonięty, średnica 5 mm (+/- 1 mm), zakończenie łyżki, atraumatyczne, zaokrąglone, pogrubione, wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm, stopka mocująca do rękojeści również wykonana ze stopu metalu, wymiary (wys. / szer. / gł. /) - 19 mm / 23 mm / 13 mm, wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu, numer seryjny znajdujący się na grzbiecie łyżki, opakowanie foliowe ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

140. Pakiet nr 128, pozycja nr 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta załączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

141. Pakiet nr 128, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu Miller o długości całkowitej: rozm. 00 – 65mm, rozm. 0 – 78mm, rozm. 1 – 102mm, opakowanie foliowe, numer serii znajdujący się tylko na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

142. Pakiet nr 128, pozycja nr 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta załączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

143. Pakiet nr 128, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści rękojeść z zielonym ringiem pod mocowaniem rękojeści z łyżką (zamiast czopu)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

144. Pakiet nr 128, pozycja nr 3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta załączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

145. Dot. pakietu nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika tlenowego o długości 1.8 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

146. Dot. pakietu nr 23 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika tlenowego o długości 2.1 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

147. Dot. pakietu nr 23 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika tlenowego o długości 4 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

148. Dot. pakietu nr 30 poz. 1, 2, 3, 4, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1, 2, 3, 4, 6 i utworzenie oddzielnego zadania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

149. Dot. pakietu nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego, antybakteryjnego, antywirusowego, elektrostatycznego dla starszych dzieci, o minimalnej objętości oddechowej 180ml (informacja o minimalnej objętości oddechowej nadrukowana na pojedynczym opakowaniu i obwodzie filtra) z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci. Filtr sterylny. Skuteczność filtracji przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,998%. Opór przepływu 1.6 cm H₂O przy 30l/min. Wydajność nawilżania 32.3mm H₂O/l. Masa filtra 31g, przestrzeń martwa 57ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

150. Dot. pakietu nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego, antybakteryjnego, antywirusowego, elektrostatycznego dla dzieci, o minimalnej objętości oddechowej 90ml (informacja o minimalnej objętości oddechowej nadrukowana na pojedynczym opakowaniu i obwodzie filtra) z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci. Filtr sterylny. Skuteczność filtracji przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,99%. Opór przepływu 0.8 cm H₂O przy 11l/min. Wydajność nawilżania 30.2mm H₂O/l. Masa filtra 20g, przestrzeń martwa 28ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

151. Dot. pakietu nr 30 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego, antybakteryjnego, antywirusowego, elektrostatycznego dla dzieci, o minimalnej objętości oddechowej 35 ml (informacja o minimalnej objętości oddechowej nadrukowana na pojedynczym opakowaniu i obwodzie filtra) z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Filtr mikrobiologicznie czysty. Skuteczność filtracji przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,99%. Opór przepływu 1.0 cm H₂O przy 11l/min. Wydajność nawilżania 26.8 mm H₂O/l. Masa filtra 11 g, przestrzeń martwa 11 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

152. Dot. pakietu nr 30 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego, antybakteryjnego, antywirusowego, elektrostatycznego, dla pacjentów o minimalnej objętości oddechowej 180 ml (informacja o minimalnej objętości oddechowej nadrukowana na pojedynczym opakowaniu i obwodzie filtra). Filtr sterylny. Skuteczność filtracji

przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej >99,998%. Opór przepływu 0.8 cm H₂O przy 30l/min. Masa filtra 23 g, przestrzeń martwa 42 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

153. Dot. pakietu nr 30 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci w kształcie litery T z dwoma wkładami wykonanymi z gąbki medycznej? Wyposażony w ruchomy port do podawania tlenu oraz port do odsysania z zatrzaskową kłapką. Wyposażony w mechanizm antyokluzyjny na wypadek zatkania wymiennika. Sterylny, masa 8 g, przestrzeń martwa 19 ml, minimalna objętość oddechowa pacjenta >60 ml.

Odpowiedź: Tak.

154. Dot. pakietu nr 41 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania układu oddechowego do respiratora z rury karbowanej o stałej długości i średnicy wewnętrznej 10 mm, noworodkowego, składającego się z:

ramienia wdechowego podgrzewanego na długości 1.2 m z dwoma okrągłymi portami czujnika temperatury oraz połączonego z odłączalnym niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o długości 0.4 m, gałęzi wydechowej o długości 1.6 m zawierającej pułapkę wodną, gałęzi łączącej respirator z komorą nawilżacza z zakończeniami 15M/22F. Od strony pacjenta odłączalny łącznik typu Y z portem 7.6 mm zabezpieczony zatyczką. W komplecie z układem złączki 15M-8.5F, 22M/15F-22M, 15F-22F oraz automatyczna komora nawilżacza z dwoma pływakami, w tym jeden z pianki poliuretanowej i osłonką poliwęglanową na podstawie grzejnej, chroniącą przed oparzeniami. Komora zawiera dren o długości 1.2 m zakończony iglicą.

Układ oraz akcesoria w jednym opakowaniu Producenta.

Rury z rozróżnieniem kolorystycznym wdech / wydech (zielony/biały). Układ do użycia przez 7 dni, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Tak.

155. Dot. pakietu nr 41 poz. 2

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania układu oddechowego dla dorosłych, do respiratorów, Servo – z rur karbowanych, przezroczystych o średnicy 22 mm, składającego się z:

- Ramię wdechu w kolorze zielonym 160 cm (jeden przewód) + spirala grzejna między nawilżaczem a pacjentem + koniczynkowe złącze do adaptera czujnika temp. i okrągły port czujnika temp. od strony nawilżacza
- Łącznik 22F od strony respiratora
- Ramię wydechu w kolorze białym 160 cm (dwa przewody) + samouszczelniająca się pułapka wodna typu dorosłego
- Gałąź 40 cm łącząca respiratora z komorą nawilżacza
- Łącznik typu Y dla dorosłych z portem MDI + kapturek zabezpieczający układ oddechowy w kolorze czerwonym + okrągły port na czujnik temp na połączeniu rur ramienia wdechowego

W zestawie (w jednym opakowaniu):

- Łącznik 22M-22M - 2 szt.
- Łącznik kątowy 22M-22F - 1 szt.

Automatyczna komora nawilżacza z dwoma pływakami, w tym jeden z pianki poliuretanowej i osłonką poliwęglanową na podstawie grzejnej, chroniącą przed oparzeniami. Komora zawiera dren o długości 1.2m zakończony iglicą.

Układ do użycia przez 7 dni, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Tak.

156. Dot. pakietu nr 41 poz. 3

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania układu oddechowego do respiratora, z rury karbowanej o stałej długości i średnicy 15 mm, pediatryczny, składającego się z:

ramienia wdechowego podgrzewanego na długości 1.6 m z dwoma okrągłymi portami czujnika temperatury, ramienia

wydechowego o długości 1.6 m zawierającego pułapkę wodną,
gałęzi łączącej respirator z komorą nawilżacza o zakończeniach 22M/22F.

Od strony pacjenta łącznik typu Y z portami 7.6 mm zabezpieczonymi zatyczkami na uwięzi. Łącznik pacjenta 22M/15F zabezpieczony kapturkiem zabezpieczającym.

W komplecie z układem złączki 22M-22M/15F, 10F/15M, 22M-22M oraz automatyczna komora nawilżacza z dwoma pływakami, w tym jeden z pianki poliuretanowej i osłonką poliwęglanową na podstawie grzejnej, chroniącą przed oparzeniami. Komora zawiera dren o długości 1.2 m zakończony iglicą. Układ oraz akcesoria w jednym opakowaniu Producenta.

Rury z rozróżnieniem kolorystycznym wdech / wydech (zielony/biały). Układ do użycia przez 7 dni, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Tak.

157. Dot. pakietu nr 41 poz. 4

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania automatycznej komory nawilżacza, wykonanej z wytrzymałego poliwęglanu. Zawierającej dwa pływaki w różnych kolorach, wbudowany filtr oraz zintegrowany dren o długości 1.2 m zakończony iglicą. Dren nawinięty na specjalnym uchwycie zabezpieczającym przed uszkodzeniem (zagięciem) w transporcie. Spód komory zabezpieczony kołnierzową pokrywą płyty grzewczej chroniącą użytkownika przed oparzeniem. Złącza układu oddechowego 22M. Jednorazowego użytku. Komora mikrobiologicznie czysta.

Odpowiedź: Tak.

158. Dot. pakietu nr 65 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania automatycznej komory nawilżacza, wykonanej z wytrzymałego poliwęglanu. Zawierającej dwa pływaki w różnych kolorach, wbudowany filtr oraz zintegrowany dren o długości 1.2 m zakończony iglicą. Dren nawinięty na specjalnym uchwycie zabezpieczającym przed uszkodzeniem (zagięciem) w transporcie. Spód komory zabezpieczony kołnierzową pokrywą płyty grzewczej chroniącą użytkownika przed oparzeniem. Złącza układu oddechowego 22M. Jednorazowego użytku. Komora mikrobiologicznie czysta.

Odpowiedź: Tak.

159. Dot. pakietu nr 84 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek Guedela, które dostępne są w rozmiarach (w cm) jak poniżej:

3.5 cm

5.5 cm

6.5 cm

7.0 cm

8.0 cm

8.0 cm

9.0 cm

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

160. Dot. pakietu nr 115 poz. 1

Czy Zamawiający będzie oczekiwać zaoferowania przewodnicy rurki intubacyjnej wykonanej z materiału gwarantującego mały współczynnik tarcia co ułatwia wprowadzanie i manewrowanie, która posiada atraumatyczną zagiętą końcówkę typu Coude zmniejszającą ryzyko ewentualnego urazu pacjenta? Przewodnica dostępna w rozmiarach 15Fr (700 mm, średnica zew. 5.0 mm), 10Fr (700 mm, średnica zew. 3.3 mm), 6Fr (530 mm, średnica zew. 2.0 mm)?

Odpowiedź: Tak.

161. Dotyczy Pakietu 1

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający w tej pozycji wymaga :

Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego, przezierny kompatybilny z końcówką luer i luer-lock,

o przepływie grawitacyjnym 525 ml/min (+/-25 ml), możliwość podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 100 aktywacji. Zastawka w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, jednolitej materiałowo silikonowej podzielonej membrany (która winna też obejmować w całości górną końcówkę łącznika), zewnętrznie osadzonej na plastikowym przezroczystym konektorze, jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego, wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chloheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa max. 0,1 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min.17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min.6,7 bara=97psi. protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Tak jak obecnie dostarczany?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w tej pozycji wymaga.

162. Dotyczy Pakietu 15 poz. 1, 2,3

Prosimy o wyjaśnienie czy w tych pozycjach zamawiający wymaga: cewnika o zakończeniu typu nelaton , o długości 74 cm, z dwoma oczkami drenującymi, skalowany co 1 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ. ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby długość drenu wynosiła 70 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

163. Dotyczy Pakietu 27 po. 2

Prosimy o dopuszczenie: płaski, typu Delbet wykonany z czystego 100% silikonu; szerokość 6 cm; długość 36 cm; jednorazowy, jałowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

164. Dotyczy Pakietu 29 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie :

Filtr o powierzchni 1,6cm², membrana 0,2um, wykonana z PES (polieterosulfon), W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii, czas stosowania 96h. Łączna długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron) , łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >2ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy transparentny. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylne, pakowane pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

165. Dotyczy Pakietu 29 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie :

Filtr noworodkowy o powierzchni 1,6cm², membrana 1,2um wykonana z PES (polieterosulfon).

W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii. Filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; czas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii. Kolor obudowy niebieski. Średnica wewnętrzna drenu 0,9mm, zewnętrzna 2mm. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylne, pakowane pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

166. Dotyczy Pakietu 29 Poz.1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: Tak.

167. Dotyczy Pakietu 29 Poz.1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

Odpowiedź: Tak.

168. Dotyczy Pakietu 40 poz.1

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli pudełko, które w celu zabezpieczenia przed otwarciem po użyciu posiada 3 zawiasy z jednej strony a z drugiej zatrzaskowy zamek oraz taśmę papierową ze znakiem graficznym BIOHAZAR (zagrożenie biologiczne)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

169. Dotyczy Pakietu 40 poz.1

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje pudełka o pojemności 20 igieł.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

170. Dotyczy Pakietu 57

Prosimy o wyjaśnienie czy w tej pozycji zamawiający wymaga: Gąbka do toalety jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokryta dwuwęglanem sodu. Pakowana pojedynczo?

Odpowiedź: Tak.

171. Dotyczy Pakietu 87

Prosimy o wyjaśnienie czy w tej pozycji zamawiający wymaga: Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnej. Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, w łączniku do cewnika foley. Zastawka zabezpieczająca przed refluksiem moczu z drenu do cewnika ?

Odpowiedź: Tak.

172. Dotyczy Pakietu 120 poz. 3

Czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekują w tej pozycji:

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny o długości 31 cm, cewnik skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 5 ; 6 ; 7 ; 8 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych?

Odpowiedź: Tak.

173. SWZ – pkt XXVI wzór umowy Dotyczy §4 ust. 1b

Wykonawca wnosi o naliczanie kary umownej od wartości nienależycie zrealizowanej umowy tj. odnośnie zamówienia częściowego, którego potencjalne uchybienie dotyczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

174. Dotyczy pakietu nr 108

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za składanie zamówień w ilości minimalnej 10 sztuk dowolnie wybranych pozycji asortymentu w danym pakiecie, co pozwoli na redukcję kosztów dostawy i obniży cenę oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

175. Dotyczy pakietu nr 127

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zakreszenie ilości asortymentu w pakiecie nr 127 równej ilości opakowania zbiorczego producenta tj. dla każdej pozycji po 40 sztuk? Producent aparatu do znieczulania Leon MRI nie posiada w ofercie mniejszych opakowań zbiorczych, a konieczność dzielenia opakowania podniesie cenę oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

176. Dotyczy pakietu nr 127

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień w jednostce miary jaką jest opakowanie producenta zawierające 40 sztuk układów? Konieczność przepakowywania asortymentu nałoży na wykonawców konieczność kalkulacji kosztów dostawy do każdego układu i znacząco podniesie cenę oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

177. Dotyczy pakietu nr 127 pkt 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jednorazowy układ pacjenta do aparatu Leon MRI, obwód oddechowy dla dorosłych, do aparatów do znieczuleń, długość 400cm, obwód składający się z dwóch elastycznych rur o przekroju 22mm i długości 400cm, łącznik typu Y z kolankiem 90° zabezpieczonym kapturkiem umożliwiającym zawieszenie przygotowanego obwodu przy stanowisku, złącza od strony aparatu 22F, od strony pacjenta 22F. W zestawie dodatkową gałąź o długości 80cm oraz worek oddechowy o pojemności 2l, układ pakowany w folię?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

178. Dotyczy pakietu nr 127 pkt 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jednorazowy układ pacjenta do aparatu Leon MRI, obwód oddechowy pediatryczny, do aparatów do znieczuleń, długość 300cm, obwód składający się z dwóch elastycznych rur o przekroju 15mm i długości 300cm, łącznik typu Y z kolankiem 90° zabezpieczonym kapturkiem umożliwiającym zawieszenie przygotowanego obwodu przy stanowisku, złącza od strony aparatu 22F, od strony pacjenta 22F. W zestawie dodatkową gałąź o długości 80cm oraz worek oddechowy o pojemności 1l, układ pakowany w folię?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

179. Czy Zamawiający w pakiecie nr 30 odstąpi od wymogu:

„informacja o objętościach oddechowych nadrukowana na pojedynczym opakowaniu filtra lub na obwodzie filtra” lub dopuści filtr, informacja o objętościach oddechowych potwierdzona ulotką/kartą katalogową, poświadczoną przez producenta lub importera umocowanego prawnie przez producenta), pozostałe parametry zgodnie z swz?

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie. Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 PZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 ust. 4 PZP). Zgodnie z art. 17 ust.3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm. Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06). Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16

9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

Zamawiający zgodnie z ustawą PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaoferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaoferować produkt równoważny i obowiązek wykazania, że produkt jest nie gorszy niż wymagany przez Zamawiającego. Produkt równoważny należy rozumieć jako produkt spełniający wymagania funkcjonalne mające wpływ na proces hospitalizowania pacjentów a nie cechy produktu zgodnie z w/w orzeczeniami KIO. Prosimy o potwierdzenie (dotyczy pozostałych przytoczonych opisów) , że Zamawiający przez produkt równoważny rozumie rozwiązanie spełniające określone funkcjonalności a nie proces technologiczny zgodnie z przytoczonymi wyrokami KIO.

Jednocześnie nadmieniamy, że podobną sytuację miała nasza druga firma w postępowaniu na „Dostawa jednorazowych i wielorazowych wyrobów medycznych - 33 zadania dla SPWSZ w Szczecinie”, znak postępowania EP/220/80/2020. Opis przedmiotu zamówienia był literalnie przygotowany pod jednego wykonawcę. Analiza oferty i interpretacja zapisu dot. produktu równoważnego przez Zamawiającego była błędna. Sprawa została skierowana do KIO. KIO w wyroku z dnia 26.03.2021 nr sprawy KIO 474/21 jednoznacznie orzekło, że oferta złożona przez naszą firmę była zgodna z interpretacją oraz definicją produktu równoważnego opisanego przez Zamawiającego w siwz oraz właściwym artykułem w ustawie PZP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

180. Zamawiający w pakiecie nr 30, poz. 10, wymaga:

„Komplet rur jednorazowych, sterylnych, do aparatu do znieczulania, dla noworodka, przekr. 10mm wykonany z PCV gładki w środku, posiadający miękkie końcówki, wyposażony w dwie rury o długości 150 cm i dodatkową rurę o długości 100 cm. Układ zakończony łącznikiem kątowym z portem do kapnografii, zawierający worek poj. 0,5 l.”

Czy Zamawiający w pakiecie nr 30, poz. 10 dopuści układ oddechowy mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

181. Czy Zamawiający w pakiecie nr 30, poz. 10 dopuści układ oddechowy noworodków anestetyczny, z PE karbowany, wyposażony w dwie rury o długości 150 cm i dodatkową rurę o długości 100 cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

182. Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie nr 1 ma na myśli bezigłowy port wielokrotnego wkłucia bez mechanicznych części wewnętrznych, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-Lock, z silikonową podzielną membraną, osadzoną w postaci wywiniętego kołnierza na przezroczystym poliwęglanowym konektorze (typu Split Septum), co pozwala na skuteczną dezynfekcję, przepłukiwanie i jego wizualną kontrolę, na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Prędkość przepływu 533ml/min, wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. z możliwością użytku z krwią, tłuszczami i cystostatykami, wyposażony w uchwyt/aplikator w innym kolorze niż zawór, do połączenia do 100 aktywacji. Opakowanie 50 sztuk

Odpowiedź: Tak.

183. Pakiet 47

Ze względu na zmianę sposobu pakowania kaniul BD, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 47 kaniuli pakowanej w opakowanie papier/ folia (standardowe opakowanie medyczne typu blister)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

184. Pakiet 8 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Zadania 8 Poz. 1 i Poz. 2 i dopuści odpowiednio do :

Poz. 1 - cewnik silikonowy dwuświatłowy 7F/65cm typu Hickman, zawierający w zestawie stalowy przewód typu „J” ?

Reszta parametów zgodnie z SWZ.

Poz. 2- cewnik silikonowy dwuświatłowy 9F/65cm typu Hickman, zawierający w zestawie stalowy przewód typu „J” ?

Reszta parametów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

185. Zadanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w zadaniu 12: W pozycji 1. – cewnik silikonowy jednoświatłowy typu Broviac 4,2F/71cm, zawierający w zestawie stalowy przewód typu „J”? Reszta parametrów zgodnie z

SWZ. ? W pozycji 2 – cewnik silikonowy jednoświatłowy 6,6FR/90cm, typu Broviac, zawierający w zestawie stalowy przewód typu „J”? Reszta parametrów zgodnie z SWZ. ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

186. Czy Zamawiający dopuści do złożenia ogólnego pełnomocnictwa dla Wykonawców występujących wspólnie bez wskazania którego postępowania dotyczy, prośbę swoją motywujemy faktem, iż posiadamy ogólne pełnomocnictwo do wszelkich czynności niezbędnych do wypełnienia tej funkcji - w celu wspólnego składania ofert i wspólnej realizacji zamówień publicznych, pozyskanych na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2019 r. Nr 2019 z późn. zm. - dalej „PZP).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

187. Zadanie 18

Prosimy o doprecyzowanie ilości zbiorniczków/pojemników w rozbiściu na pojemności 20ml i 60 ml z uwzględnieniem ilości w pełnych, niepodzielnych opakowaniach handlowych (pojemnik 20ml – opakowanie handlowe 24 sztuki; pojemnik 60ml – opakowanie handlowe 18 sztuk).

Z uwagi na różne ceny i ilości w opakowaniach zbiorczych, nie jest możliwe zaoferowanie jednej, uśrednionej ceny dla różnych objętości pojemników.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że treść pytania nie dotyczy zadania nr 18.

188. Zadanie nr 18

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zbiorniczków/pojemników do transportu pobranego materiału do badań histopatologicznych, w których materiał utrwalający (formaldehyd 4%, formalina 10%) umieszczony jest w nakrętce i uwalniany po wciśnięciu przycisku wbudowanego w jej górną część.

Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowane rozwiązanie, które pozwala na przygotowanie pobranego materiału do badań histopatologicznych w bezpiecznym, zamkniętym systemie bez kontaktu personelu z formaliną.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że treść pytania nie dotyczy zadania nr 18.

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych

mgr Iwona Kisiel

