

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY
im. L. Zamenhofs w Białymstoku

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

Białystok, 29.10.2021r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania
przetargowego**

PN-15/21/6/1

**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.** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 50 mankietów do mierzenia ciśnienia wielorazowych, kompatybilnych z monitorem SpaceLabs w rozmiarach: poz. 6 11-22 cm dla dzieci poz. 7 16-28 cm dla dzieci poz. 8 26-33 cm dla dzieci poz. 8 33-41 cm dla dzieci Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 2. Zadanie nr 23 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 500cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 3. Zadanie nr 87**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie komory pomiarowej 400ml i pojemność worka 2600ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ poza wskazaniem firmy Skamex co jest niezgodne z zachowaniem uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 4. Zadanie nr 94**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemności próbówki 25 ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 5. Pakiet nr 52 poz.1**

Zgodnie z art. 99 ust.4 PZP przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia. Natomiast w przypadku wskazania przez zamawiającego np. znaków towarowych, które charakteryzują produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę wówczas zobowiązany jest do użycia wyrazu „lub równoważny” Zgodnie z art. 99 ust.6 ustawy PZP Zamawiający wskazuje w opisie przedmiotu zamówienia kryteria stosowane w celu oceny równoważności. Zgodnie z wyrokiem KIO 4.lipca 2019 r. (KIO 1137/2019)

Zamawiający dopuszczając równoważność produktu winien sprecyzować zakres minimalnych parametrów, na podstawie których oceni czy produkt spełnia wymagania SWZ. Użycie stwierdzenia: „przedmiot podobny funkcjonalnie i możliwie jak najbardziej zbliżony pod względem konstrukcji, materiałów z jakich jest wykonany” jest niedopuszczalne.

W związku z powyższym, wobec braku wskazania minimalnych parametrów opisywanego przedmiotu zamówienia prosimy o dopuszczenie elektrody okrągłej z języczkiem o średnicy 30mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Pakiet nr 52 poz.2

Zgodnie z art. 99 ust.4 PZP przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia. Natomiast w przypadku wskazania przez zamawiającego np. znaków towarowych, które charakteryzują produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę wówczas zobowiązany jest do użycia wyrazu „lub równoważny” Zgodnie z art. 99 ust.6 ustawy PZP Zamawiający wskazuje w opisie przedmiotu zamówienia kryteria stosowane w celu oceny równoważności. Zgodnie z wyrokiem KIO 4.lipca 2019 r. (KIO 1137/2019) Zamawiający dopuszczając równoważność produktu winien sprecyzować zakres minimalnych parametrów, na podstawie których oceni czy produkt spełnia wymagania SWZ. Użycie stwierdzenia: „przedmiot podobny funkcjonalnie i możliwie jak najbardziej zbliżony pod względem konstrukcji, materiałów z jakich jest wykonany” jest niedopuszczalne.

W związku z powyższym, wobec braku wskazania minimalnych parametrów opisywanego przedmiotu zamówienia prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej z zaokrąglonymi rogami i z wypustką o wymiarach 50x35mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. Pakiet nr 52 poz.3

Zgodnie z art. 99 ust.4 PZP przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia. Natomiast w przypadku wskazania przez zamawiającego np. znaków towarowych, które charakteryzują produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę wówczas zobowiązany jest do użycia wyrazu „lub równoważny” Zgodnie z art. 99 ust.6 ustawy PZP Zamawiający wskazuje w opisie przedmiotu zamówienia kryteria stosowane w celu oceny równoważności. Zgodnie z wyrokiem KIO 4.lipca 2019 r. (KIO 1137/2019) Zamawiający dopuszczając równoważność produktu winien sprecyzować zakres minimalnych parametrów, na podstawie których oceni czy produkt spełnia wymagania SWZ. Użycie stwierdzenia: „przedmiot podobny funkcjonalnie i możliwie jak najbardziej zbliżony pod względem konstrukcji, materiałów z jakich jest wykonany” jest niedopuszczalne.

W związku z powyższym, wobec braku wskazania minimalnych parametrów opisywanego przedmiotu zamówienia prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 23x23mm z przewodem 50cm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

8. Pakiet nr 52 poz.5

Zgodnie z art. 99 ust.4 PZP przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia. Natomiast w przypadku wskazania przez zamawiającego np. znaków towarowych, które charakteryzują produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę wówczas zobowiązany jest do użycia wyrazu

„lub równoważny” Zgodnie z art. 99 ust.6 ustawy PZP Zamawiający wskazuje w opisie przedmiotu zamówienia kryteria stosowane w celu oceny równoważności. Zgodnie z wyrokiem KIO 4.lipca 2019 r. (KIO 1137/2019) Zamawiający dopuszczając równoważność produktu winien sprecyzować zakres minimalnych parametrów, na podstawie których oceni czy produkt spełnia wymagania SWZ. Użycie stwierdzenia: „przedmiot podobny funkcjonalnie i możliwie jak najbardziej zbliżony pod względem konstrukcji, materiałów z jakich jest wykonany” jest niedopuszczalne.

W związku z powyższym, wobec braku wskazania minimalnych parametrów opisywanego przedmiotu zamówienia prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 46x22,5mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. Projekt umowy – par. 3 ust.3

Prosimy o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji i wymianę towaru na wolny od wad do 7 dni roboczych. Termin 3 dni jest trudny do dochowania z uwagi na charakter procedur reklamacyjnych – przed uznaniem reklamacji istnieje konieczność zbadania towaru pod kątem jej zasadności, odebrania wadliwego towaru z siedziby Zamawiającego. Pozostawienie zapisu w obecnym brzmieniu może budzić wątpliwości co do jego skuteczności w świetle obowiązujących przepisów prawa (świadczenie niemożliwe – zgodnie z art. 387 § 1 kodeksu cywilnego umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna).

Odpowiedź: W paragrafie 3 wzoru umowy nie ma ust. 3. Par. 3 wzoru umowy nie dotyczy reklamacji.

10. Projekt umowy – par. 1 ust. 2

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis par. 1 pkt. 6 umowy, który otrzymuje brzmienie:

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru, na poziomie 50% niż określona w niniejszej umowie z uwagi na specyfikę realizowanych świadczeń, okres pandemii, brak wpływu na ilość świadczeń uzależnioną od pacjentów oraz płatnika systemowego POW NFZ.

- 11.** Czy Zamawiający w Zadaniu 40 w pozycji 1 oczekuje dostarczenia licznika umożliwiającego policzenie 40 igieł? Takie liczniki obecnie są stosowane w szpitalu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 12.** Czy Zamawiający w Zadaniu 69 w pozycji 1 dopuści markery spełniające wymagania SIWZ pakowane pojedynczo po 100 sztuk w opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Zadanie nr 86. poz.1,2.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach: Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed

zaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych) samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wyposażone w szeroki port do pobierania próbek lub wkładania saszetek żelujących, pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000 ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową co 100ml, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odpornego na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty. Brak dopuszczenia innego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Zamawiający ma narzędzia np. w postaci zażądania próbek, aby przekonać się, że oferujemy system gwarantujący wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie. W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

14. Zadanie nr 86. poz.1.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

15. Pakiet 84 poz. 1

Rurka ustno-gardłowo Guedela – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek ustno-gardłowej o wyłącznie następujących parametrach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ	KOLOR
1	70 mm	BIAŁY
2	80 mm	ZIELONY
3	90 mm	ŻÓŁTY
4	100 mm	CZERWONY
5	110 mm	NIEBIESKI
6	120 mm	POMARAŃCZOWY

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. Dot. pakietu 63 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy pediatryczny o wymiarach 170 cm x 100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

17. Dot. pakietu 63 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy pediatriczny na dolną część ciała o wymiarach 142 cm x 100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

18. Dot. pakietu 63 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy dla dorosłych o wymiarach 210 cm x 120 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

19. Pakiet Nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie 6 dopuści ustny cewnik dotchawiczy, przeznaczony do podawania surfaktantu u noworodka. Jednorazowy, sterylny, roz. 6 Fr o długości 20 cm, mała przestrzeń martwa (0,2 ml); znakowanie co 1 cm, miękka atraumatyczna 2 cm końcówka dystalna, delikatnie załamana (30 stopni) dla łatwiejszego wprowadzania; pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

20. Pakiet 8

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 8 pozycję 1 i 2 do oddzielnego zadania, gdzie długość całkowita cewnika to 90 cm, a wewnątrznaczyniowa 55 cm. Zestaw zawiera: igłę wprowadzającą 1,06x1,26mm o długości 70mm, prowadnik typu J o długości 53 cm, igłę do tworzenia tunelu, skalpel, desilet 19 cm z rozdzielalną osłoną o długości 14 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

21. Pakiet 12

Czy Zamawiający w pakiecie 12 dopuści zestawy bez strzykawki, zachowując pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

22. Pakiet 25

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycji 2 dopuści trokar 16 CH o długości 25 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23. Pakiet 26

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycji 1 dopuści trokar 10 CH o długości 8 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24. Pakiet 26

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycji 2 dopuści trokar 12 CH o długości 25 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

25. Pakiet 93

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 93 pozycje 2, 3, 5, 6, 7 do oddzielnego zadania, dopuszczając jednocześnie sondy od długości 90 lub 125 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

26. Pakiet 118

Czy Zamawiający w pakiecie 118 dopuści zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii, PEG wykonany z miękkiego, elastycznego silikonu o długości ok 80 cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych (w tym zawierający jod), dobrze tolerowany przez organizm, nie alergizujący, zakończenie od strony żołądka zapewniające dobre uszczelnienie gastrostomii, pewne jej mocowanie zapobiegające przypadkowemu wysunięciu gastrostomii, a jednocześnie umożliwiające celowe usunięcie gastrostomii metodą trakcji, bez wykonania endoskopii, dwudrożny port implementowany do dystalnego końca cewnika, średnica gastrostomii: 14F, 20F i 24F do wyboru przez Zamawiającego, sprzęt bezpośrednio dostosowany do połączenia typu ENFit jako

wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer, sterylne, pakowany pojedynczo.

W skład zestawu wchodzi tacka z akcesoriami: przewód do przeciągania cewnika ok 175 cm, pętla do przeciągania zestawu, igła typu trokar, skalpel, nasadki do karmienia, serweta do obłożenia pola zabiegowego, gaziki bez otworu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

27. Do pakietu 25

Czy Zamawiający w związku ze zmianą u producenta dopuści w pozycji 1 dopuści dreny o długości 42cm spełniające pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Do pakietu 25

Czy Zamawiający w związku ze zmianą u producenta dopuści w pozycji 2 dopuści dreny o długości 27cm spełniające pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Do pakietu 89

Czy Zamawiający w związku ze zmianą u producenta dopuści zestawy do drenażu opłucnej zarówno dla pacjentów pediatrycznych jak i dorosłych o pojemności 2100 ml wyskalowane co 5ml do pojemności 200ml i co 10ml do pojemności 2100 z samouszczelniającym portem bezigłowym na tylnej ścianie zestawu, z wbudowanym automatycznym systemem kontroli próżni spełniającym pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

30. Do pakietu 104

Czy Zamawiający w pozycji 3 w związku ze zmianą u producenta dopuści zestawy do drenażu opłucnej zarówno dla pacjentów pediatrycznych jak i dorosłych o pojemności 2100 ml wyskalowane co 5ml do pojemności 200ml i co 10ml do pojemności 2100 z samouszczelniającym portem bezigłowym na tylnej ścianie zestawu, z wbudowanym automatycznym systemem kontroli próżni spełniającym pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

31. Do pakietu 122

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w rozmiarach 9, 12, 15, 18, 21, 24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Pakiet 5 Pozycja 1

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączy. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności," ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

33. Pakiet 5 Pozycja 2

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności," ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

34. Pakiet 5 Pozycja 3

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności," ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

35. Pakiet 5 Pozycja 9,10

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów w pakiecie 5, wydzieli pozycje 9 i 10 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

36. Pakiet 50 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 3,3 - 5,6 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

37. Pakiet 50 Pozycja 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 4,2 - 7,1 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

38. Pakiet 50 Pozycja 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 5,0 - 10,5 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

39. Pakiet 50 Pozycja 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 6,9 - 11,7 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

40. Pakiet 50 Pozycja 5

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 8,9 - 15,0 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

41. Pakiet 50 Pozycja 7

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 18 - 26 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

42. Pakiet 50 Pozycja 8

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 25 - 35 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

43. Pakiet 50 Pozycja 9

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietu rozmiar 33 - 47 cm ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

44. Czy Zamawiający w Zadaniu 29 w pozycjach 1 i 2 dopuści, ze względu na zmianę u producenta, filtry infuzyjne dla noworodków i małych dzieci, z liniami 3cm i 3cm, spełniające pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Pakiet 86 poz.1,2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie 86 pozycja 1 i 2 systemu innego niż opisany w opisanym pakiecie. Obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jednego Wykonawcę spełniającego przedstawiony opis, jednocześnie uniemożliwia przystąpienie do postępowania innym Wykonawcom.

System, który chcemy zaoferować Państwu charakteryzuje się:

- kanister wielorazowego użytku (do podłączenia do źródła ssania)
- wkład workowy z jednym portem przyłączeniowym - w kierunku pacjenta.
- wkład workowy uszczelniany automatycznie po uruchomieniu ssania bez konieczności wciskania wkładu na kanister
- skonstruowany w sposób, który przy wymianie wkładu będzie wymagał odłączenia od pokrywy jedynie drenu pacjenta
- wyposażony w skuteczny filtr przeciwbakteryjny i zastawkę zabezpieczającą źródło ssania przed zalaniem
- posiadać szeroki port na pokrywie do napełnienia proszkiem żelującym oraz tylko jeden króciec przyłączeniowy dwu funkcyjny z opcją ortopedyczną o średnicy wew. min. 12 mm

Takie konstrukcyjne rozwiązanie czyni system znacznie nowocześniejszym i bezpieczniejszym od opisanego w SIWZ ponieważ czynności personelu w trakcie zmiany wkładu workowego ograniczone są do obsługi tylko jednego króćca. Tylko jeden króciec przyłączeniowy we wkładzie workowym eliminuje w 100% prawdopodobieństwo odwrotnego podłączenia drenów.

Zobowiązujemy się w przypadku wyboru wyposażać szpital w niezbędny osprzęt taki jak uchwyty i pojemniki wielorazowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

46. Zadanie nr 118

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem silikonowym o długości 60 cm, rozmiar Ch 12, 14, 16, 18/ 60 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

47. Pakiet nr 124

Czy Zamawiający dopuści balon do endoskopowego poszerzania przełyku, o długości narzędzia 230 cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Czy Zamawiający w pakiecie 105 poz. 4 miał na myśli zestaw do zabiegów ciągłych nerkozastępczych (hemofiltr z liniami -do aparatu typu Prismaflex) o powierzchni 1,0 m - ST100 zamiast 0,9m?

Odpowiedź: W pakiecie 105 poz. 4 Zamawiający miał na myśli zestaw do zabiegów ciągłych nerkozastępczych (hemofiltr z liniami -do aparatu typu Prismaflex) o powierzchni 1,0 m - ST100 zamiast 0,9m.

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych
[Signature]
mgr Iwona Kisiel

