



Olecko dnia 2024-09-26

29/PN/2024

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 29/PN/2024

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pt.: „Dostawa sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Szpitala Olmedica w Olecku Sp. z o.o.”

Olmedica w Olecku Sp. z o.o. uprzejmie informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust.2 i ust.3 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U.2023 poz. 1605 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Uczestnik nr 1

Dotyczy pakietu nr 4:

Pytanie nr 1 – Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści rurkę tracheostomijną z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenia: rozmiar rurki, średnica spoczynkowa mankietu, nazwę marki i nazwę producenta; spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 6 z pakietu nr 4? Opisany produkt został wycofany z produkcji. Pozytywna odpowiedź Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostałe pozycje z pakietu nr 4.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3 - Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 9 dopuści rurki nosowo-gardłowe w rozmiarach 6,0 7,0 8,0 9,0, spełniające pozostałe zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 10 z pakietu nr 4? Opisany produkt został wycofany z produkcji. Pozytywna odpowiedź Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostałe pozycje z pakietu nr 4.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 6:

Pytanie nr 5 - Czy Zamawiający w pakiecie 6 w pozycji 2 dopuści dren typu Penrose o długości 50 cm. Dren o długości 30 cm został wycofany z produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 4 z pakietu nr 6?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7 - Czy Zamawiający w pakiecie 6 w pozycji 8 dopuści trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, z wyskalowanym pokrętelem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu, umieszczonym na tylnej ścianie. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik nr 2

Pytania do pakietu 13:

Pytanie nr 1 - Czy Zamawiający dopuści produkty konkurencyjne:

Dla pozycji 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści produkt konkurencyjny: Cewnik permanentny

- wykonany w technologii Endexo (polimer włączony w poliuretan) – materiał odporny na odkładanie się skrzepin zamiast poliuretanowy
- średnicy 15,5Fr zamiast średnicy 14,5 Fr
- bez zapisu zakrzywiony fabrycznie do szyi

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2 - Dla pozycji 3 i 4 Czy Zamawiający dopuści produkt konkurencyjny: Cewnik permanentny

- wykonany w technologii Endexo (polimer włączony w poliuretan) – materiał odporny na odkładanie się skrzepin zamiast poliuretanowy
- średnicy 15,5Fr zamiast średnicy 14,5 Fr

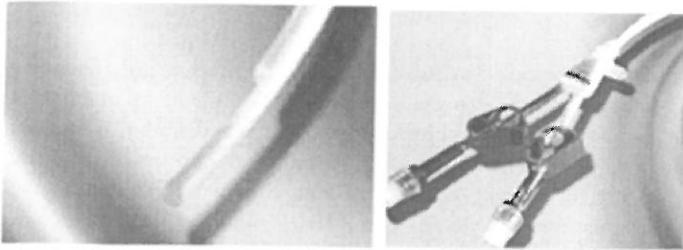


Pozostałe parametry zgodnie z opisem. Powyższe zmiany nie mają wpływu na terapię.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 - Czy Zamawiający dopuści produkty konkurencyjne:

Dla pozycji 1-4 Czy Zamawiający dopuści produkt konkurencyjny: cewnik długoterminowy 14F, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich wykonany z biokompatybilnego karbotanu cewnik odporny na rozpuszczalniki i na wszystkie powszechnie stosowane roztwory czyszczące na bazie jodu i alkoholu, wytrzymały na rozciąganie, elastyczny, odporny na załamania, posiadający solidne złącza typu luer i zaciski oznaczone kolorami, z nadrukiem objętości na ramionach, obrotowe skrzydełka do mocowania, miękka stopniowana końcówka cewnika ułatwia płynne wprowadzanie i zmniejsza stopień recyrkulacji,



skład zestawu: 1 x cewnik, 1 x 18g x 7cm igła introduktora z zaworem bocznym 1 x 0.035" x 70cm przewód nitinolowy z końcówką J, 2 x rozszerzacz naczynia, 1 x introduktor z odrywaną osłonką, 1 x mandryn tunelowy 1 x strzykawka 10ml, 1 x Skalpel nr 11, 2 x Nasadki iniekcyjne, 1 x Bezszywowe urządzenie mocujące 2 x Opatrunek na ranę, 1 x Naklejka identyfikacyjna pacjenta. Długości zgodnie z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Uczestnik nr 3

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający w części 13 poz. 1 i 2 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR o długościach - dla poz. 1 - końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm - dla poz. 2 - końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 cm Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - Trokar - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 poz. 1 i 2 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3: Część 13 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści w części 13 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach dla poz. 1 - końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm dla poz. 2 - końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki - 2 szt. - opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 poz. 1 i 2 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5: Czy Zamawiający dopuści w części 13 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach dla poz. 1 - końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm dla poz. 2- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt. - opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 poz 1 i 2 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7: część 13 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści w części 13 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach dla poz. 1 - końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm dla poz. 2- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt. - opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 poz. 1 i 2 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9: część 13 poz. 3 i 4. Czy Zamawiający w części 13 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR o długościach - dla poz. 3 końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm - dla poz. 4 końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 cm Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - Trokar - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 poz. 3 i 4 i stwory oddzielny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11: Część 13 poz. 3 i 4. Czy Zamawiający dopuści w części 13 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, o długościach dla poz. 3 końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm dla poz. 4 końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt. - opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 poz 3 i 4 i stwory oddzielny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13: część 13 poz. 3 i 4. Czy Zamawiający w części 13 poz. 3 i 4 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) „Over the Wire” z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR ramiona proste o długościach cewnika dla poz. 3 - końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm dla poz. 4- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki - silikonowe przedłużki - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 poz. 3 i 4 i stwory oddzielny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Uczestnik nr 4

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 14 poz. 1?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający w Części 14 poz. 1 dopuści: rozmiar gazika 12x12,5cm? (Nie ma rozmiaru 9x12cm z takim nasączeniem).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszczamy proponowany rozmiar gazika.

Pytanie nr 3: Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 6: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie



zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub o dopisanie na końcu paragrafu 6: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Uczestnik nr 5

Pytanie nr 1: Część nr 5, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści niesilikonowane rurki dooskrzelowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2: Część nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 2000ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 1).

Pytanie nr 3: Część nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 550ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 2).

Pytanie nr 4: Część nr 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 280ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 1600ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 3).

Pytanie nr 5: Część nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z jednorazowym rezerwuarem tlenu oraz drenem tlenowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 5).

Pytanie nr 6: Część nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla pacjentów powyżej 40kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 5).

Pytanie nr 7: Część nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650ml i rezerwuarem tlenu o pojemności 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 5).

Pytanie nr 8: Część nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z możliwością podłączenia zaworu PEEP przy zastosowaniu dodatkowej złączki?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 5).

Pytanie nr 9: Część nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez paska, posiadający strukturę worka zapewniającą pewny chwyt?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 5).

Pytanie nr 10: Część nr 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z maską posiadającą otwarty mankiet, niepompowany?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (odpowiedź dotyczy również części 17 poz. 5).

Pytanie nr 11: Część nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia parametru o napięciu 6V, z uwagi na fakt, iż Zamawiający wymaga rękojeści jednorazowej, w związku z czym wymiana baterii nie będzie miała miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12: Część nr 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łyżka wykonana z wytrzymałego ABS-u, z silnym skupionym i niezawodnym LED-owym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łyżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, LOT. Dostępne rozmiary Mill 0-2, Mac 2-4; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe typu blister, zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13: Część nr 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny jako kompletny laryngoskop, jednorazowego użytku, gotowy do natychmiastowego użycia z załadowanymi bateriami, ze źródłem światła, nierozłączalny blok łyżka –rękojeść, rękojeść z frezami zapewniającymi pewny chwyt, łyżki metalowe ze stali nierdzewnej o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej, z silnym skupionym LED-owym źródłem światła, na łyżce wyraźne numeryczne oznaczenie rozmiaru, znak CE, na rękojeści symbol nie do powtórnego użycia, rozmiar kodowany numerycznie na łyżce oraz opakowaniu jednostkowym, opakowanie jednostkowe z wyraźnym oznaczeniem : rozmiaru, typu, nr serii, daty przydatności do użycia, termin ważności 4 lata, rozmiary Macintosh 0-4, Miller 00-4?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14: Część nr 17, pozycja 1-7

Część nr 17 pokrywa się z Częścią nr 8 pod względem asortymentowym. Czy Zamawiający omyłkowo umieścił część nr 17?

Odpowiedź: W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 4 do SWZ.

Uczestnik nr 6

Pytanie nr 1: dotyczy – Część 8 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora jednorazowego użytku renomowanej firmy Ambu z workiem 1510 ml z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów OPZ.

Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowane rozwiązanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2: dotyczy – Część 8 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora jednorazowego użytku renomowanej firmy Ambu o objętości worka 220 ml z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów OPZ.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3: dotyczy – Część 8 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora wielorazowego z rezerwuarem tlenu o objętości 1500ml nadającego się do sterylizacji w autoklawie w temperaturze 134 stopni z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów zawartych w Opisie Przedmiotu Zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (odpowiedź dotyczy również części 17 pozycji 5).

Pytanie nr 4: dotyczy – Część 8 poz. 6 i 7

Według Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24.09.2021 „W sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej”, opracowanych na zlecenie ministra właściwego do spraw zdrowia przez Polskie Towarzystwo Patologów, jednym z wymogów otrzymania przez Jednostkę Diagnostyki Patomorfologicznej akredytacji jest monitorowanie utrwalenia materiału tkankowego, uwzględniające pH formaliny, mieszczące się w zakresie 7.2-7.4.

Czy Zamawiający wymaga aby substancja utrwalająca w pojemnikach w pozycji 6 i 7 miała pH zgodne z wymogami standardów akredytacyjnych dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej, mieszczące się w zakresie 7.2-7.4?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 5: dotyczy – Część 17 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora jednorazowego użytku renomowanej firmy Ambu z workiem 1510 ml z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów OPZ.

Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowane rozwiązanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6: dotyczy – Część 17 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora jednorazowego użytku renomowanej firmy Ambu o objętości worka 220 ml z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7: dotyczy – Część 17 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora wielorazowego z rezerwuarem tlenu o objętości 1500ml nadającego się do sterylizacji w autoklawie w temperaturze 134 stopni z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów zawartych w Opisie Przedmiotu Zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8: dotyczy – Część 17 poz. 6 i 7

Według Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24.09.2021 „W sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej”, opracowanych na zlecenie ministra właściwego do spraw zdrowia przez Polskie Towarzystwo Patologów, jednym z wymogów otrzymania przez Jednostkę Diagnostyki Patomorfologicznej akredytacji jest monitorowanie utrwalenia materiału tkankowego, uwzględniające pH formaliny, mieszczące się w zakresie 7.2-7.4.

Czy Zamawiający wymaga aby substancja utrwalająca w pojemnikach w pozycji 6 i 7 miała pH zgodne z wymogami standardów akredytacyjnych dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej, mieszczące się w zakresie 7.2-7.4?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Uczestnik nr 7

Pytanie nr 1: W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia: część 1, poz. 3,14,23 Czy zamawiający wydzieli poz.3,14,23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie



pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 : Część 1, poz. 3,23 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 : Część 1, poz. 3 Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4: Część 2, poz. 39,44,45,53 Czy zamawiający wydzieli poz.39,44,45,53 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5: Część 2, poz. 39 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6: Część 2 poz.39 Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7: Część 2 poz.39 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 8: Część 2, poz. 44 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9: Część 2, poz. 45 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10: Pakiet 15, poz. 1 czy zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej min. 16 g/m²; o średnicy po rozciągnięciu ok. 53 cm; opakowanie zbiorcze - 100 sztuk – foliowe, umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 11: Pakiet 15, poz. 3 Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach: Mankiet 5 cm Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm) Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 12: pakiet 15, poz. 6 Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na koldrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², wykonana z włókniny polipropylenowej ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13: Pakiet 15, poz. 9 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm? Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm? Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 rolkę podkładu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14: Pakiet 15, poz. 10 czy zamawiający dopuści wymiary 210 x 160 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 15: Pakiet 15, poz. 11 czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²?

Odpowiedź: Tak.

Uczestnik nr 8

Pytanie nr 1: Część 1 Pozycja 1.10

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcijną 0,45mm x 12mm?

Odpowiedź: Tak.



Pytanie nr 2: Część 1 Pozycja 1.10

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną 0,45mm x 16mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 3: Część 1 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4: Część 1 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 5: Część 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z teflonu (FEP) z 4 paskami kontrastującymi, w następujących rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x 3/4"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 1/4"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 1/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 1/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 1/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 6: Część 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PUR z 6 paskami kontrastującymi, filtrem pełniącym rolę zastawki zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, w następujących rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	56
18 x 1 1/4"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 1/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 1/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 1/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 7: Część 1 Pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.



Pytanie nr 8: Część 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 4 paskami rtg, z niezdejmowanym uchwytem umożliwiającym wykonanie wkłucia, z zastawką antyzwrotną, zabezpieczającą przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, rozmiary 26G: 0,6x19mm, 24G 0,7x19mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9: Część 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu (PUR)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10: Część 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści kaniule pakowane blister papier/ folia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11: Część 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kaniule z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym, w rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 1/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 12: Część 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 13: Część 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych o następujących parametrach:

- Wykonany z poliamidu cewnik epiduralny 20 G długości 100 cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi
- Znacznik RTG na całej długości cewnika
- Miękką końcówkę zapobiegającą uszkodzeniom naczyń i tkanek podczas wprowadzania cewnika
- Łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Tuohy
- Igła Tuohy z mandrynem w rozmiarze 18 G o długości 90 mm, skalowana co 1 cm
- Płaski filtr epiduralny 0,2 µm odporny na ciśnienie 8 barów
- Oznaczony kierunek przepływu
- Obrótowy żeński łącznik Luer-Lock od strony cewnika oraz męski od strony strzykawki
- Fabrycznie zabezpieczony koreczkiem
- Łącznik cewnika epiduralnego
- Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem
- Zatraskowy system zapobiegający przypadkowemu wysunięciu cewnika, chroniący go przed zamknięciem światła w miejscu wprowadzenia do ciała
- Piankowy stabilizator filtra umożliwiający jego zamocowanie w dowolnym miejscu na ciele pacjenta



- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny służąca do zapisu informacji
- Pakowanie: 1 szt. / twardy blister (PVC + TYVEC) ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 14: Część 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń o rozmiarach: igła 25G 90mm oraz igła 26G 90 mm z prowadnicą 20Gx34mm oraz igła 27G 90mm z prowadnicą 22Gx34mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 15: Część 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z białym kontrastującym tłem?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 16: Część 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą kryzą ograniczającą oraz ze skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie skali nominalnej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 17: Część 1, pozycja 13.4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml pakowane a'50 szt. i wycenę za opakowanie a'50 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18: Część 1, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawki Janet i z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 19: Część 1, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki Janet za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza strzykawki Janet, Zamawiający dopuszcza opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 20: Część 1, pozycja 15-16

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 21: Część 1, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 22: Część 1, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.



Pytanie nr 23: Część 1, pozycja 17-18

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 24: Część 1, pozycja 19-20

Czy Zamawiający dopuści kranik z wyłącznikiem optycznym indykatorem pozycji zamknięty-otwarty? ilości?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 25: Część 1, pozycja 19-20

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem z PVC?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 26: Część 1, pozycja 19-20

Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27: Część 1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 28: Część 1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 29: Część 1, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści igły motylek pakowane a'100 szt. i wycenę za opakowanie a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli termin ważności od czasu dostarczenia będzie dłuższy niż 2 lata.

Pytanie nr 30: Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31: Część 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści butelkę Redon mikrobiologicznie czystą posiadającą Świadectwo Czystości Mikrobiologicznej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 32: Część 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści butelkę Redon 200ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33: Część 2, pozycja 3



Czy Zamawiający dopuści butelkę Redon mikrobiologicznie czystą posiadającą Świadectwo Czystości Mikrobiologicznej?
Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 34: Część 2, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści butelkę Redon w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35: Część 2, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kodowany kolorystycznie, nieprzezroczysty konektor?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36: Część 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o twardości ok. 78ShA?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37: Część 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania dostępny w rozmiarach od CH 6 do CH24?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38: Część 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania bez rozmiaru CH5?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39: Część 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści kodowany kolorystycznie, nieprzezroczysty konektor?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40: Część 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych 140cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41: Część 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42: Część 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci o dł. 200cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43: Część 2, pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44: Część 2, pozycja 11



Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w opakowaniu podwójnym – wewnętrzne foliowe, zewnętrzne papier-folia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45: Część 2, pozycja 11
Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46: Część 2, pozycja 15-16
Czy Zamawiający dopuści kodowany kolorystycznie, nieprzezroczysty konektor?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47: Część 2, pozycja 17
Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny 50cm rozmiar 30F, 33F, 36F, silikonowy, jałowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48: Część 2, pozycja 18
Czy Zamawiający dopuści dren Kehra w kształcie litery T o dł. ramion 45cm x 18 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49: Część 2, pozycja 19
Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer pakowany podwójnie wewn. foliowe, zewn. papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50: Część 2, pozycja 20
Czy Zamawiający dopuści dren Redon pakowany podwójnie wewn. foliowe, zewn. papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51: Część 2, pozycja 20
Czy Zamawiający dopuści dren Redon rozmiary od CH8 do CH18 (co 2)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52: Część 2, pozycja 21
Czy Zamawiający dopuści dren z PVC?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53: Część 2, pozycja 25
Czy Zamawiający dopuści cewnik pępowinowy 40cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54: Część 2, pozycja 33
Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników na kał za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55: Część 2, pozycja 35



Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników na kał za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56: Część 2, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 20ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57: Część 2, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników na płwociny za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58: Część 2, pozycja 39

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie nr 59: Część 2, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści standardowe rurki doodbytnicze CH14 (średnica 4,7mm)?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie nr 60: Część 2, pozycja 44

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do zbiórki moczu za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61: Część 2, pozycja 45

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków na próbki moczu za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, jeżeli reszta parametrów zgodna z SWZ.

Pytanie nr 62: Część 2, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści zaciskacze sterylne?

Odpowiedź: Tak, jeżeli reszta parametrów zgodna z SWZ.

Pytanie nr 63: Część 2, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 64: Część 2, pozycja 47

Czy Zamawiający dopuści zatyczkę do cewników wyłącznie w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65: Część 2, pozycja 53



Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66: Część 2, pozycja 51

Czy Zamawiający dopuści zestaw z 3 igłami 14G, 16G i 19G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67: Część 2, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści sondę w rozmiarze CH20?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68: Część 2, pozycja 55

Czy Zamawiający oczekuje sondy Sengstakena 4-światłowej silikonowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 69: Część 2, pozycja 60

Czy Zamawiający dopuści dren Penrose pakowany podwójnie, wewnętrzne foliowe, zewnętrzne papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 70: Część 2, pozycja 63

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy z drenem o następujących parametrach:

- obudowa portu wykonana z transparentnego poliwęglanu
- wysokiej jakości transparentna silikonowa membrana pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- dren wykonany z transparentnego poliuretanu
- dren średnicy 1,0 x 2,7mm, przepływ 115 ml/min
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreny wyposażone w zaciski przesuwne, kolor biały
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- długość całkowita 15 cm
- czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml
- przestrzeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- okres trwałości: 3 lata
- pakowanie: 1 sztuka / papier-folia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71: Część 2, pozycja 64

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny 30 ml wypełniony 20ml 10% formaliną?





Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72: Część 2, pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny 60 ml wypełniony 40 ml 10% formaliną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73: Część 2, pozycja 66

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny 30 ml wypełniony 10ml 10% formaliną

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 74: Część 2, pozycja 64, 66

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'48 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75: Część 2, pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'35 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76: Część 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń 20G x 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77: Część 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń 22G x 120 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78: Część 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę punkcyjną innego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 79: Część 15 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80: Część 15 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw pościeli z prześcieradłem w rozmiarze 150x210cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 81: Część 15 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce o długości 40m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, reszta parametrów bez zmiany.



Pytanie nr 82: Pakiet 15 Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, reszta parametrów bez zmiany.

Uczestnik nr 9

Część 1 – Igły, strzykawki, kaniule

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1.10 igły j.u. 0,45x12?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 7 kaniul dożylnych pediatrycznych zgodnych z opisem poniżej, gdyż produkt jest niedostępny na rynku ponieważ producent zakończył produkcję?

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
 - osłona igły: polipropylen
 - cewnik wykonane z PUR
 - wyposażona w uchwyt zdejmowalny
 - 6 linie RTG
 - brak lateksu
 - nie zawiera ftalanów
 - zastawka antyzwrotna
 - jałowa, okres trwałości 5 lat
 - instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.
- dostępne rozmiary:

Rozmiar Gauge	Kolor	Kaniula			
		Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
24	Żółta	0.7	19	18 ml	
26	Fioletowa	0.6	19	10 ml	

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 10 kaniul dożylnych bezpiecznych zgodnych z opisem poniżej?

Kaniula dożylna bezpieczna z portem i skrzydełkami, sterylna
właściwości:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- wyposażona w skrzydełka
- wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- z portem bocznym
- 6 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- jałowa, okres trwałości 5 lat



- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister pack

dostępne rozmiary:

Rozmiar Gauge	Kolor	Kaniula			
		Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
14	Pomarańczowa	2.1	45	270	
16	Szara	1.8	45	200	
18	Zielona	1.3	45/32	85	
20	Różowa	1.1	32/25	55	
22	Niebieska	0.9	25	33	
24	Żółta	0.7	19	18	

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 15 strzykawka j.u. do TBC na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości tj. 26 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 16 strzykawka insulinówka na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości tj. 4 opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 23 koreczek-KOMBI na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości tj. 200 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 25 igły motylek, pakowanej w opakowania po 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 10 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 2 – Materiały medyczne jałowe

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 6 cewników do karmienia wyposażonych w nieprzezroczysty kolorowy konektor?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 8 cewników do odsysania wyposażonych w nieprzezroczysty kolorowy konektor?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 8 cewników do odsysania w rozmiarach Ch 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 11 cewnik Foley pakowany w opakowanie podwójne folia/folia-papier sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 15 cewników Nelaton wyposażonych w nieprzeźroczysty kolorowy konektor?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 16 cewników Tiemana wyposażonych w nieprzeźroczysty kolorowy konektor?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 17 drenów brzusznych wykonanych z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren silikonowy.

Pytanie nr 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 19 Dren Kehra w rozmiarach 12, 14, 16, 18 Ch długość ramion 20/40 cm/

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 49 zaciskacz do pępowiny pakowany w opakowanie foliowe, sterylne?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 50 zatyczki do cewników tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 53 zestaw do przetoczeń krwi z komorą z PCV?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 19: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 64 pojemnika histopatologicznego o pojemności 30 ml zamiast 20 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 65 pojemnika histopatologicznego o pojemności 60 ml zamiast 40 ml?

Odpowiedź: Tak.

Uczestnik nr 10

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający w zadaniu 13 wyrazi zgodę na cewniki pakowane po 5 szt. i zgodzi się na zmianę ilości tj. poz.1 - 35 lub 30 szt, poz. 2- 25 szt?

Odpowiedź: Poz.1 – 35 szt, poz. 2 – 25 szt., pozostałe parametry zgodne z SWZ.



Pytanie nr 2: Dotyczy pakietu 13 Dotyczy wzoru umowy § 5 (dot. pakietu13) Czy Zamawiający uzna za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf za pośrednictwem poczty email? W przypadku zgody na powyższe, prosimy o uwzględnienie zapisu w umowie wraz ze wskazaniem adresu e-mail, na który należy przesłać fakturę.

Odpowiedź: Tak jak jest zapisane w umowie § 5 pkt. 1: „Zapłata realizowana będzie na rachunek bankowy nr: w terminie 60 dni od daty wpływu prawidłowo wystawionej faktury VAT na adres siedziby Zamawiającego, **bądź przesłania faktury na adres email: m.romanowska@olmedica.pl.** Na fakturze powinien znajdować się numer umowy dostawy wraz z wyodrębnieniem wszystkich pozycji dostarczonego towaru oraz wszystkie dane określone w art. 106 e ustawy o VAT”.

Uczestnik nr 11

Pytanie nr 1: Część 16 – Sprzęt anestezyjologiczny Pozycja nr 2 Łyżka Macintosh

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łyżka Macintosh w rozmiarze najmniejszym „00” posiadała nieosłonięty światłowód? Rozmiary łyżek Macintosh 0-5 z osłoniętym światłowodem, pozostałe parametry zgodnie z Opiskiem Przedmiotu Zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje iż zmianie ulegają terminy:

- składania ofert, z dnia 27/09/2024 r. godz. 10:00 na dzień 03/10/2024 r. godz. 10:00.
- otwarcia ofert, z dnia 27/09/2024 r. godz. 11:00 na dzień 03/10/2024 r. godz. 11:00.
- Związania ofertą z dnia 25/10/2024r. na 01/11/2024r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania do SWZ oraz zmodyfikowany załącznik nr 4 do SWZ zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.olmedica.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 29/PN/2024 z dnia 19/09/2024r.

Z poważaniem

PROKURENT

Henry De Jesus Leon Rodriguez

1/27/2010
10:00 AM