

**MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
W WARSZAWIE**

04 – 749 Warszawa – Międzylesie, ul. Bursztynowa 2
TEL (0 - 22) 47-35-127 FAX (0-22) 613-19-92
e-mail: zamowienia@mssw.pl internet: www.mssw.pl

Warszawa, dnia 12.01.2021 r.

WYJAŚNIENIE

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na **dostawę materiałów medycznych specjalistycznych i ogólno-szpitalnych oraz środków dezynfekcyjnych** w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie - nr sprawy D-59/N/20 (ogłoszenie w DUUE z dnia 18.12.2020 r. nr 2020/S 247-611020)

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, MSS w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane w dniach 21.12.2020 - 04.01.2021 r.

Treści pytań wraz z odpowiedziami Zamawiający zamieszcza na własnej stronie internetowej.

Pytanie 1

Dot. Pakietu II Zadanie 10

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zestawu : podkładu w rozmiarze 100cm(+/- 2cm) x 225cm (+/-4cm) posiadającego rdzeń chłonny w rozmiarze 50cm(+/-2cm) x 190cm (+/- 2cm) zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości 15cm (+/- 3cm) po obu stronach na całej szerokości podkładu. Chłonność podkładu min. 4,5L. oraz dodatkowej serwety do przenoszenia pacjentów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dot. Pakietu I Zadanie 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie trzech elektrod igłowych (dł. igły 15mm, **dł. przewodu 1,5m**) wtyczka touchproof 1,5mm **czerwona/czarna/zielona**. Produkt jałowy, jednorazowy. Opakowanie zbiorcze 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Dot. Pakietu I Zadanie 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie pary elektrod igłowych (dł. Igły 20mm, **dł. przewodu 1,5m**) wtyczka touchproof 1,5mm czerwona/czarna. Produkt jałowy, jednorazowy. Opakowanie zbiorcze 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dot. Pakietu I Zadanie 24 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie sondy bipolarnej widelec prostej (dł. Robocza 4,5cm, dł. całkowita 15,5cm, przewód 3m) do bezpośredniej stymulacji nerwów, opakowanie zbiorcze 10sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dot. Pakietu I Zadanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków o wielkości 12 mm/ 170 mm x 240 mm, objętość 1100 ml, średnica ramienia 12 mm.

Odpowiedź: Pytanie niezrozumiałe dla Zamawiającego.

Pytanie 6

Dot. Pakietu III Zadanie 13 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie staplerów z artykulacją w ładunku z jedną dźwignią zamykającą i spustową, długość ramienia 37 mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Dot. Pakietu V Zadanie 7 poz. 1-6

Czy Zamawiający w pozycji 1 do 6 dopuści zaoferowanie staplerów ze zszywkami okrągłymi, wysokość zszywek 3,85 mm i 4,5 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Dot. Pakietu V Zadanie 7 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków o długości 100 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9

Dot. Pakietu V Zadanie 7 poz. 7

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie staplerów ze standardowym kowadełkiem, o średnicy 21, 26, 29, 32 i 34 mm, wysokość zszywki 4,5 mm dla staplerów 21 mm, wysokość zszywki 5,0 mm dla pozostałych staplerów, zszywki okrągłe.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10

Dot. Pakietu XIX Zadanie 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania szczoteczek cytologicznych endoskopowych.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 11

Dot. Pakietu VI Zadanie 7 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym do rurek intubacyjnych (dł. 56 cm) o potwierdzonym czasie stosowania do 48h. Zawór ssący z blokadą przypadkowego użycia, gładko wykończone krawędzie cewnika. Wyposażony w zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika + port MDI do podawania leków w sprayu, sterylny. Rozmiary 12, 14, 16 (do rurek int.).

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Dot. Pakietu VI Zadanie 7 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym do rurek tracheostomijnych o potwierdzonym czasie stosowania do 48h. Zawór ssący z blokadą przypadkowego użycia, gładko wykończone krawędzie cewnika. Wyposażony w zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika + port MDI do podawania leków w sprayu, sterylny. Rozmiary 12, 14, 16 (do rurek trach.).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dot. Pakietu I Zadanie 5

Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym opisał, iż na czas trwania umowy wymaga dostarczenia systemu złożonego z centralnego urządzenia grzewczego, oraz kołderki grzewczych. Prosimy Zamawiającego o korektę tego zapisu - kołderki grzewcze będą zamawiane przez Zamawiającego, a nie użyczone przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Kołderki grzewcze będą zamawiane zgodnie z formularzem cenowym, a nie użyczone.

Pytanie 14

Dot. Pakietu I Zadanie 5

W związku z wymogiem bezpłatnego użyczenia 2 aparatów do ogrzewania prosimy Zamawiającego o deklarację procentowej realizacji zamówienia na kołderki, które stanowią część użytkową do użyczanego sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający nie określi procentowej realizacji zamówienia.

Pytanie 15

Dot. Pakietu I Zadanie 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kołderki na całe ciało dla dorosłych o wymiarach 233,7 cm x 154,4 cm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dot. Pakietu VI Zadanie 20 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z atramautycznym szlifem typu Pencil Point z prowadnicą 26G dł. x 90 mm

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

Dot. projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Dot. projektu umowy

(§ 5 ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Dot. projektu umowy

(§ 5 ust. 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?"

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22

Dot. projektu umowy

Prosimy o modyfikację § 4 Umowy poprzez dopisanie : „Dostawa odczynników na koszt Wykonawcy przy czym wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł netto”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 24**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z §6 ust. 3 pkt c) projektu umowy

Pytanie 25**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z §6 ust. 3 pkt c) projektu umowy.

Pytanie 26**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych – tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia:
Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie

trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29

Dot. Pakietu III Zadanie 8

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Pełny implant jądra z elastomeru niskiej twardości silikonu, o zwartej konstrukcji, który jest bardzo podobny do naturalnego jądra. Wypełnienie protezy jądra stanowi substancja stała, elastyczna, nierozlewająca się i niewyciekająca podczas nakłuwania igłą. Proteza jest sterylna i pozbawiona pirogenów w systemie pakowania z podwójnym owijaniem. Opakowanie znajduje się w pudełku kartonowym owiniętym folią termokurczliwą. Materiał zszywający przechodzący przez dowolny punkt protezy, eliminuje ryzyko wycieków. Implanty dostępne w czterech rozmiarach – do wyboru przez Zamawiającego.

S – 31 mm x 23 mm, 9,5g

M – 37 mm x 28 mm, 15,5g

L – 42 mm x 32 mm, 23g

XL – 47 mm x 34 mm, 30g

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Dot. Pakietu III Zadanie 9

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Regulowany hydraulicznie sztuczny zwieracz cewki moczowej do leczenia przewlekłego nietrzymania moczu u mężczyzn (AUS). Jest to system całkowicie jednorazowy, sterylny, fabrycznie połączony i gotowy do implementacji składający się z następujących elementów:

- a) mankietu cewki w czterech rozmiarach: 3,7 cm, 4 cm, 4,5 cm lub 5 cm aby jak najlepiej dopasować się do anatomii pacjenta i uniemożliwić powstawanie nadżerek;
- b) dwóch balonów tj.: balonu regulującego ciśnienie zwieracza oraz balonu podnoszącego ciśnienie w mankiecie w przypadku wzrostu ciśnienia w podbrzuszu;
- c) pompy kontrolnej z samouszczelniającym portem umieszczonej w worku mosznowym, która pozwala na nieograniczoną i łatwą regulację ciśnienia w układzie zwieracza po implantacji bez konieczności interwencji operacyjnej (ambulatoryjnie);
- d) akcesoriów potrzebnych przy implantacji zwieracza.

Istnieje możliwość wymiany jednego z elementów, a nie całego zwieracza. Sztuczny zwieracz cewki moczowej występuje w dwóch konfiguracjach, aby umożliwić dopasowanie do stanu chorobowego dróg moczowych u każdego pacjenta.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Dot. Pakietu V Zadanie 5 poz. 1

Czy Zamawiający w poz.1 dopuści worek o rozmiarze wycinania 20-70 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32**Dot. Pakietu V Zadanie 5 poz. 2**

Czy Zamawiający w poz.2 dopuści pastę o pojemności 60g ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający w projekcie umowy §3 ust. 7 zrezygnuje z takiego zapisu, gdyż taki zapis z góry zakłada nierówne traktowanie stron umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34**Dot. Pakietu XX Zadanie 10 poz. 1; 3**

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 i oddaniem zbiorczego opakowania do utylizacji. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 35**Dot. Pakietu XV Zadanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny z wtopioną igłą w rozmiarze 0,3 x 12,7 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36**Dot. Pakietu I Zadanie 1**

Czy Zamawiający w **Zadaniu 1** dopuści dreny do jamy brzusznej w rozmiarach: 18, 21, 24, 28, 30, 33, 36, spełniające pozostałe wymaganie SIWZ? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na powyższy asortyment.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37**Dot. Pakietu VI Zadanie 1**

Czy Zamawiający w **Zadaniu 1** dopuści zestaw do minitracheotomii „Mini-Trach” zawierający: specjalnie zabezpieczony skalpel, który pozwala na wykonanie prawidłowego nacięcia bez ryzyka uszkodzenia tylnej ściany tchawicy; zaoblony przewodnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli; kaniulę z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm; cewnik do odsysania; łącznik 15 mm; tasiemki do mocowania kaniuli do szyi pacjenta.? Zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38

Dot. Pakietu VI Zadanie 5 poz. 2

Czy w Zadaniu 5 w pozycji 2 nie nastąpiła pomyłka pisarska i czy Zamawiający w tej pozycji oczekuje zestawu uzupełniającego (tzn. nie zawierającego wielorazowego peana)?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka.

Pytanie 39

Dot. Pakietu VI Zadanie 12

Czy Zamawiający w Zadaniu 12 dopuści zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych składający się z: igły Touhy G18 i długości 80 mm, odpornego na załamania cewnika z poliamidu z trzema otworami bocznymi, zatrzaskowego łącznika do cewnika, wygodnego filtra zewnątrzoponowego płaskiego 0,2 mikrometra, strzykawki niskooporowej 10 ml, przewodnika ułatwiającego wprowadzenie cewnika do igły Touhy oraz etykiety identyfikacyjnej cewnika ZO?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40

Dot. Pakietu VI Zadanie 36

Czy Zamawiający w Zadaniu 36 dopuści zestaw do drenażu wyposażony w jeden dren połączeniowy? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41

Dot. Pakietu VI Zadanie 42

Czy w Zadaniu 42 nie nastąpiła pomyłka pisarska i czy Zamawiający w tej pozycji oczekuje zaoferowania bezpiecznego zestawu do punkcji w ilości 26 szt., a nie 40 szt. jak jest podane w charakterystyce produktu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

Dot. Pakietu XX Zadanie 1

Czy Zamawiający w Zadaniu 1 oczekuje, aby aparat do gimnastyki oddechowej wyposażony był w pokrętło regulacji oporu przepływu wdychanego powietrza, pozwalające na dostosowanie przepływu zależnie od możliwości wydolnościowych pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43

Dot. Pakietu XX Zadanie 1

Czy Zamawiający w Zadaniu 1 oczekuje, aby aparat do gimnastyki oddechowej wyposażony był w port tlenowy, umożliwiający jednoczesne podawanie tlenu podczas treningu oddechowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

Dot. Pakietu XXI Zadanie 49

Czy Zamawiający w Zadaniu 49 dopuści rurki intubacyjne marki Portex wykonane z mieszaniny silikonu i PCW, półprzezroczyste, z wyraźnymi znacznikami co 1 cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45

Dot. Pakietu XXI Zadanie 49

Czy Zamawiający w Zadaniu 49 dopuści rurki intubacyjne marki Portex z bardzo miękkiego materiału Ivory PCW ze znacznikami co 1 cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46

Dot. Pakietu I Zadanie 4

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dreny w rolkach 25m ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Dot. Pakietu I Zadanie 4

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty a dreny w następujących rozmiarach, średnica wewnątrz/średnica zewnętrzna:

5mm/8mm

6mm/9mm

7mm/10mm

8mm/12mm

10mm/14mm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Dot. Pakietu VI Zadanie 7

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na jednoświatłowy system do wielokrotnego odsysania o potwierdzonym czasie stosowania 72H?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Dot. Pakietu VI Zadanie 12

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Igła Tuohy ma posiadać skrzydełka

zintegrowane z igłą na stałe?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 50

Dot. Pakietu VI Zadanie 20 poz. 1 - 3

Czy igły mają posiadać eliptyczny bezbarwny uchwyt z pryzmatem zmieniającym barwę podczas identyfikacji PMR?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 51

Dot. Pakietu XXI Zadanie 39 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy przewodnica ma być zapakowana w sztywny futerał, który gwarantuje że przewodnica nie ulegnie uszkodzeniu w czasie transportu i przechowywania? Jest to niezwykle istotne w przypadku tak cienkich i długich elementów jakim są przewodnice do trudnych intubacji.

Odpowiedź: Tak, musi być zapakowana w sztywny futerał.

Pytanie 52

Dot. Pakietu XXI Zadanie 45 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren o długości 210cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Dot. Pakietu V Zadanie 2 poz. 1; 2

Czy Zamawiający w pozycji 1,2 zadanie 2 pakiet V dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach cewnika: Dla pozycji 1 - 19/40 cm Dla pozycji 2 - 28/49 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54

Dot. Pakietu VI Zadanie 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach: 15 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego
Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - 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 - igła wprowadzająca 18G - nasadki

iniekcyjne Luer Loc - rozszerzadło - wyprodukowany w Niemczech.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Dot. Pakietu XVII Zadanie 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi o średnicy 11 Fr lub 13 Fr i długości 25 cm? Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu - przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „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 - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Dot. SIWZ - WARUNKI WPLĄTY I ZWROTU WADIUM

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie 57

Dot. Pakietu I Zadanie 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wykonane z najwyższej jakości 100% biokompatybilnego silikonu dreny T-

Kehr'a?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Dot. Pakietu III Zadanie 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonem o pojemności 3-5ml dla rozmiaru CH 10, pozostałe rozmiary zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Dot. Pakietu III Zadanie 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zatyczki do cewników wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60

Dot. Pakietu VI Zadanie 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Dot. Pakietu VI Zadanie 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 62

Dot. Pakietu VI Zadanie 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

6 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm

4 x tampony z gazy bawełnianej R3 wielkości śliwki

1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm

1 x serweta włókniowa, 45 cm x 75 cm z regulacją otworu (serweta składa się z 2 oddzielnych części), otwór przylepny

1 x strzykawka Luer 5 ml bez opakowania jednostkowego

1 x strzykawka Luer 2 ml bez opakowania jednostkowego

1 x igła iniekcyjna 1,2 mm x 40 mm, bez opakowania jednostkowego

1 x igł 0,5 mm x 25 mm, pomarańczowa bez opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 63

Dot. Pakietu VI Zadanie 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dotętnicze wykonane z FEP, posiadające zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym umożliwiający zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli. Specjalnie zaprojektowany przesuwany zawór odcinający minimalizujący utratę krwi, zapobiegający wypływowi wstecznemu zmniejszający ryzyko potencjalnej ekspozycji na materiał zakaźny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65

Dot. Pakietu VI Zadanie 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaski na nadgarstek z możliwością dezynfekcji do 90°C?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66

Dot. Pakietu X Zadanie 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagające spłukiwania oraz namaczania, rozmiar 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60 sek. w 800W). Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbate 20, Capryl/Capramidopropyl Betaine. Zapachowe, pakowane w opakowania a'8 sztuk. Na opakowaniu jednostkowym typu "Flow wrap" nadrukowana instrukcja użycia, ilość, skład oraz ikony informujące: nie wrzucać do toalety, nie macerować. Nie zawierają lateksu, niesterylne. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Zarejestrowane jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 67

Dot. Pakietu X Zadanie 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe, włókninowe myjki do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagające spłukiwania oraz namaczania, rozmiar 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (60 sek. w 800W). Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbate 20, Capryl/Capramidopropyl Betaine. Bezzapachowe, pakowane w opakowania a'8 sztuk. Na opakowaniu jednostkowym typu "Flow wrap" nadrukowana instrukcja użycia, ilość, skład oraz ikony informujące: nie wrzucać do toalety, nie macerować. Nie zawierają lateksu, niesterylne. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Zarejestrowane jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 68

Dot. Pakietu XV Zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki insulinowe z tłokiem natłuszczonym olejem silikonowym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69

Dot. Pakietu XV Zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinową z dopakowaną nakładaną igłą w rozmiarze 0,4x13 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 70

Dot. Pakietu XVI Zadanie 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik endoskopowy pakowany a'100 sztuk oraz jego wycenę z przeliczeniem ilości do 9 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71**Dot. Pakietu XIX Zadanie 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 3?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72**Dot. Pakietu XX Zadanie 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73**Dot. Pakietu XX Zadanie 8 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla zmarłych pakowane po a'20 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 60?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74**Dot. Pakietu XX Zadanie 8 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na kał niesterylne pakowane po a'250 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 24?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75**Dot. Pakietu XX Zadanie 8 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne pakowane a'20 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 60?

Odpowiedź: Vide, odpowiedź na pytanie nr 73

Pytanie 76**Dot. Pakietu XX Zadanie 8 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na kał pakowane a'250 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 24?

Odpowiedź: Vide, odpowiedź na pytanie nr 74

Pytanie 77

Dot. Pakietu XX Zadanie 9 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje staz bezlateksowych dostępnych w dwóch kolorach?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 78

Dot. Pakietu XX Zadanie 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worki na mocz, sterylne pakowane a'10 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 3600?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza worki pakowane po 10 szt., pod warunkiem dodatkowego pakowania osobno każdej sztuki.

Pytanie 79

Dot. Pakietu XXI Zadanie 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nożyki do podcinania zaciskaczy do pępowiny jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Dot. Pakietu XXI Zadanie 4 poz. 1a; b

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a wykonane ze 100% biokompatybilnego silikonu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Dot. Pakietu XXI Zadanie 4 poz. 1c (cewnik Nelaton)

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton bez strzykawki, pakowany w opakowanie folia/papier, wykonany z elastycznego PCV, czas utrzymania 60 minut?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

Dot. Pakietu XXI Zadanie 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do sterylnego pobierania wydzieliny z cewnikiem o średnicy 4 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83

Dot. Pakietu XXI Zadanie 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84

Dot. Pakietu XXI Zadanie 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw zawierający 1 kocyk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85

Dot. Pakietu XXI Zadanie 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 789ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86

Dot. Pakietu XXI Zadanie 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kocyk w rozmiarze 110x120cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87

Dot. Pakietu XXI Zadanie 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny pakowany a'50 sztuk oraz jego wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 36?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88

Dot. Pakietu XXI Zadanie 37 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 6?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89

Dot. Pakietu XXI Zadanie 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z drenem o długości 210 cm, sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie papier/folia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90

Dot. Pakietu XXI Zadanie 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe w rozmiarze S o wymiarach szerokość maski 67 mm, długość 85 mm, głębokość maski 43 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Dot. Pakietu XXI Zadanie 39 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji o zagiętej i zaokrąglonej końcówce umożliwiającą bezpieczną intubację bez uszkodzenia tkanek miękkich, dla rurek w rozmiarze 2,0 do 4,0, o średnicy 2,0 mm i długości 535 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Dot. Pakietu XXI Zadanie 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45x13 mm, skalowane co 0,05 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Dot. Pakietu XXI Zadanie 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 60?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94

Dot. Pakietu XXI Zadanie 45 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści łączniki do drenów niejałowe w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Dot. Pakietu XXI Zadanie 45 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łączniki do drenów o wymiarach 7-12-7 lub 5-7-5?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96

Dot. Pakietu XXI Zadanie 45 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łączniki do drenów o wymiarach 5-6-5

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Dot. Pakietu XXI Zadanie 45 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o długości 210 cm, pakowany podwójnie w opakowanie wewnętrzne foliowe i zewnętrzne foliowo-papierowe?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98

Dot. Pakietu XXI Zadanie 52 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pediatryczne „wasy tlenowe” o długości 2000mm, pakowane w opakowanie foliowe, w uniwersalnym rozmiarze?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99

Dot. Pakietu XXI Zadanie 57 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe Guedela pakowane w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Dot. Pakietu XXI Zadanie 64 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym o wymiarach 2cm x 4,5cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Dot. Pakietu XXI Zadanie 64 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym o wymiarach 3cm x 7cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Dot. Pakietu XXI Zadanie 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opatrunek włókninowy pakowany a'100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

Dot. Pakietu XXI Zadanie 66 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opatrunek foliowy pakowany a'100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Dot. Pakietu XXI Zadanie 66 poz. 1 ; Zadanie 74 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje opatrunku z wycięciem?

Odpowiedź: Tak, opatrunek ma być z wycięciem.

Pytanie 105

Dot. Pakietu XXI Zadanie 74 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opatrunek pakowany a'100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106

Dot. Pakietu II Zadanie 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler z 35 zszywkami wykonanymi ze stali nierdzewnej klasy medycznej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107

Dot. Pakietu II Zadanie 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler ze średnicą drutu zszywki 0,5 mm i wysokością 3,9mm x 5,9mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 108

Dot. Pakietu II Zadanie 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler ze średnicą drutu zszywki 0,6 mm i wysokością 4,9mm x 7,2mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109

Dot. Pakietu I Zadanie 5

Czy Zamawiający w formularzu cenowym nie popełnij oczywistej omyłki pisarskiej wpisując w ilości 80 szt., zamiast 800 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 110

Dot. Pakietu VI Zadanie 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylne zestawu zapakowanego w torebkę papierowo-foliową z trójdzielną etykietą typu TAG o składzie:

- nerka plastikowa o poj. 700 ml - 1 szt.,
- kompresy z gazy bawełnianej 7,5x7,5cm 17N 12W - 5 szt.,
- tupfery kula 15x15cm 17N - 6 szt.,
- penseta plastikowa 13cm anatomiczna - 1 szt.,
- serweta włókninowa dwuwarstwowa o gr. 56g/m² 90x60cm z otworem o średnicy 8cm i z przylepcem - 1 szt.,
- serweta włókninowa dwuwarstwowa o gr. 43g/m² 70x60cm - 1 szt.,
- strzykawka 2 częściowa Luer 5ml - 1 szt.,
- strzykawka 2 częściowa Luer 2ml - 1 szt.,
- igła iniekcyjna 1,2x40mm różowa - 1 szt.,
- igła iniekcyjna 0,5x25mm pomarańczowa - 1 szt.
- opatrunek wyspowy 5x7,2cm - 1 szt.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 111

Dot. Pakietu XI Zadanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca w rozm. (28÷102)x91cm, tj. (połowa obwodu gumki w stanie swobodnym÷połowa obwodu gumki w rozciągnięciu) x głębokość?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112

Dot. Pakietu XXI Zadanie 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z włókniny typu SMS w rozm. 60x40cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113

Dot. Pakietu XXI Zadanie 9 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaopieczowanie serwety podfoliowanej w rozm. 45x75cm z otworem o średnicy 8cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114

Dot. Pakietu XXI Zadanie 54

Czy Zamawiający wymaga aby pampersy dla dzieci posiadały pozytywną opinię PZH i Instytutu Matki i Dziecka?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 115

Dot. Pakietu XXI Zadanie 65 i projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozm. 7,2x5cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dot. projektu umowy

§ 5, ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna była naliczana od niezrealizowanej części umowy a nie od jej całej wartości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 116

Dot. Pakietu V Zadanie 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów posiadających w swoim składzie: 2 x samoprzylepna transparentna folia poliuretanowa o wymiarach 20 cm x 30 cm, pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117

Dot. Pakietu V Zadanie 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów posiadających w swoim składzie: 3 x samoprzylepna transparentna folia poliuretanowa o wymiarach 20 cm x 30 cm, pozostałe parametry i skład zestawu spełnione.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118

Dot. Pakietu VI Zadanie 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do znieczulenia miejscowego o poniższym składzie:

Skład zestawu:

Zestaw do znieczulenia miejscowego

Skład zestawu*:

- 1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm (barierowa)
- 1 x serweta włókninowa, dwuczęściowa z regulowaną wielkością przylepnego otworu, 45 x 37,5 cm (barierowa)
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,7 x 30 mm, 22G x 1 1/4, czarna (zapakowana)
- 1 x strzykawka typu Luer Lock, 10 ml, z tłokiem niskooporowym (zapakowana)
- 1 x opatrunek Cosmopor E, 7,2 x 5 cm
- 5 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki

Opakowanie:

Opakowanie typu twardy blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 119

Dot. Pakietu VI Zadanie 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do nakłucia lędźwiowego/znieczulenia regionalnego o poniższym składzie:

Skład zestawu:

Zestaw do nakłucia lędźwiowego / znieczulenia regionalnego

Skład zestawu*:

- 1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm (barierowa)
- 1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm, z otworem i przylepną krawędzią boczną (barierowa)
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 1 x strzykawka typu Luer Lock, 5 ml z tłokiem niskooporowym (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,7 x 30 mm, 22G x 1 1/4, czarna (zapakowana)
- 6 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x opatrunek Cosmopor E, 7,2 x 5 cm

Opakowanie:

Opakowanie typu twardy blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 121**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy

poprzez zmianę nazewnictwa § 5 ust. 2. pkt. a) na: 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy częściowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 122**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy

poprzez zmianę nazewnictwa § 5 ust. 2. pkt. b) na: 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy częściowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 123**Dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy poprzez zmniejszenie kar umownych § 5 ust. 3. i ust. 5. do wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto od niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 124**Dot. Pakietu I Zadanie 2 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego na dopuszczenie drenów do ssaka silikonowy o średnicy wewnętrznej 5mm, dreny są przeznaczone do ssaków elektrycznych i próżniowych i przystosowane do sterylizacji parą wodną.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125**Dot. Pakietu I Zadanie 7 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul typu Yankauer w rozmiarze CH10 z kontrolą siły ssania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126**Dot. Pakietu III Zadanie 5 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce worka laparoskopowego o pojemności 125ml, worka o długości 125mm i pojemności 110ml lub dopuszczenie worka o pojemności 200ml do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127

Dot. Pakietu XX Zadanie 10 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie proszku żelującego w saszetkach samo rozpuszczalnych 25gram.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128

Dot. Pakietu XX Zadanie 10 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wkładów o pojemności 2-2,5L z zawartością 39 gram substancji żelującej, lub dopuszczenie tolerancji w gramach +/- 1g.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 129

Dot. zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 130

Dot. projektu umowy

§5 - Prosimy o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kar umownych naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 131

Dot. Pakietu XX Zadanie 6

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne typu gogle zgodne z normą EN166: 2001 posiadające oznakowanie CE i deklarację zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 132

Dot. Pakietu XX Zadanie 7

Czy Zamawiający dopuści przyłbice ochronną zgodną z normą EN166: 2001 posiadające oznakowanie CE i deklarację zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 133

Dot. Pakietu XX Zadanie 9

Proszę doprecyzować czy Zamawiający oczekują 2600 sztuk pojedynczych opasek, czy 2600 opakowań po 25 sztuk w każdym opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 2 600 opakowań a'25 szt.

Pytanie 134

Dot. Pakietu XXI Zadanie 72 poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie XXI w zad. 72 w poz. 5 (zatyczka sterylna) miał na myśli ilość – 60szt. zamiast 600szt.? Zatyczka stanowi komplet ze sterylnym drenem podwójnym z poz. 4, którego Zamawiający wymaga ilość - 60szt. w powyższym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. W poz. 4 i 5 jest taka sama ilość, tj. 600 szt.

Pytanie 135

Dot. Pakietu XXI Zadanie 72 poz. 33

Czy Zamawiający w pakiecie XXI w zad. 72 w poz. 33 dopuści smoczki proste – bez przewężeń, o standardowym kształcie, bez lateksu, bez Bisphenolu A, z otworem odpowietrzającym, pakowane pojedynczo z nakrętką (nakrętka o wewnętrznej średnicy – 4 cm), nie poddawane sterylizacji tlenkiem etylenu, kodowane kolorem: z trzema otworami – średnim wypływem pokarmu (dla noworodków donoszonych) lub z jednym otworem – wolnym wypływem pokarmu (dla wcześniaków) - do wyboru przez Zamawiającego; wielkościowo nie różniące się, o długości powierzchni użytkowej 3,5 cm; mikrobiologicznie czyste, z wyraźnym oznakowaniem na pojedynczym opakowaniu zawierającym informację o przygotowaniu do użytku „READY-TO-USE”; produkt dopuszczony do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem 1935/2004?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136

Dot. Pakietu XXI Zadanie 72 poz. 35

Czy Zamawiający w pakiecie XXI w zad. 72 w poz. 35 dopuści smoczki proste – bez przewężeń, o standardowym kształcie, bez lateksu, bez Bisphenolu A, z otworem odpowietrzającym, pakowane pojedynczo (opakowanie papier-folia) ze standardową nakrętką (nakrętka o wewnętrznej średnicy – 4 cm), pasującą do butelek o standardowym gwincie; nie poddawane sterylizacji tlenkiem etylenu, kodowane kolorem: z trzema otworami – średnim wypływem pokarmu (dla noworodków donoszonych) lub z jednym

otworem – wolnym wypływem pokarmu (dla wcześniaków) - do wyboru przez Zamawiającego; wielkościowo nie różniące się, o długości powierzchni użytkowej 3,5 cm; mikrobiologicznie czyste, z wyraźnym oznakowaniem na pojedynczym opakowaniu zawierającym informację o przygotowaniu do użytku „READY-TO-USE”, nazwą producenta, datą użytkowania, nr serii; produkt dopuszczony do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem 1935/2004?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy:

§ 5 KARY UMOWNE:

3. W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości umowy brutto.

5. W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. grupy kapitałowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 138

Dot. zapisów SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 139

Dot. Pakietu XXI Zadanie 60 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 60 pozycja nr 1. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 140

Dot. Pakietu XXI Zadanie 60 poz. 4, 5, 6, 7

Czy Zamawiający dopuści opaski (uprzącze) do generatorów oddechów CPAPIF posiadające rzepy, dzięki którym w bardzo łatwy sposób można dokonać ewentualnej repozycji opaski na główce w celu wykonania, na przykład wkłucia. Dodatkową zaletą opaski zaoferowanej przez nas jest fakt, iż dzięki odkrytej powierzchni głowy można prowadzić fototerapię, gdzie głowa noworodka jest tą częścią ciała, która

najlepiej i najskuteczniej chłonie fale ultrafioletowe w celu eliminacji bilirubiny podczas fototerapii.

Kompatybilne z układem oddechowym z pozycji 1 uprząże w rozmiarach:

XS - 18-22 cm,

S - 22-26 cm,

M - 26-30 cm,

L - 30-36 cm,

XL - 36-42 cm.



Lub

Czapeczki noworodkowe do mocowania układu pacjenta w rozmiarach: od 000 – 9 (do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego). Czapeczka wykonana z bawełny, rozmiar oznaczony kolorem, wyposażona w zapięcia typu rzep do mocowania węży generatora, kompatybilna z układem oddechowym z poz.1

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 141

Dot. Pakietu XXI Zadanie 60 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Łącznika do funkcji nCPAP w respiratorze Fabian o długości 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 142

Dot. Pakietu XXI Zadanie 75

Czy Zamawiający wymaga aby osłonka czujnika posiadała powłokę odbijającą światło w kolorze złotym?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 143

Dot. Pakietu XXI Zadanie 75

Czy Zamawiający wymaga aby osłonka czujnika temp. była w rozmiarze 25,4 mm?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 144

Dot. Pakietu XVIII Zadanie 1

Czy w celu zapewnienia odpowiedniego przeznaczenia nożyków z pozycji 1-2 - skrawanie konkretnego rodzaju materiału w określony sposób – Zamawiający wymaga aby zaoferowane produkty pochodziły od jednego producenta a dla potwierdzenia posiadały nazwę na każdym nożyku? Zamawiający bardzo dokładnie i precyzyjnie określił przeznaczenie poszczególnych nożyków co niesie ze sobą konieczność zaoferowania produktów o konkretnej budowie i przeznaczeniu. Jednocześnie na rynku dostępne są produkty określane jako „uniwersalne” – przeznaczone do każdego rodzaju materiału i każdej techniki skrawania – co z założenia jest nierealne - każdy użytkownik zdaje sobie sprawę, iż jednym modelem żyletki nie da się

precyzyjnie kroić zarówno materiału zatopionego w parafinie w sposób wstążeczkowy, jak i zmrożonego materiału w kriostacie. Pragniemy zwrócić zatem uwagę na fakt, iż aktualny opis przedmiotu zamówienia umożliwia zaoferowanie tego typu produktów „uniwersalnych”, które teoretycznie w swoim opisie spełniają wyszczególnione wymagania, przy założeniu, iż będą to różne produkty, zatem będą pochodziły od różnych producentów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 145

Dot. Pakietu XVIII Zadanie 1

Czy Zamawiający oczekuje żyłek mikrotomowych R-35, tj. żyłek przeznaczonych do skrawania rutynowego twardego materiału tkankowego - długość 80 mm, szerokość 8 mm; grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°; materiał wykonania – stal nierdzewna - krawędzie tnące dodatkowo hartowana, wyposażonych w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 24 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka otworu)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 146

Dot. Pakietu XVIII Zadanie 1

Prośba do Zamawiającego o weryfikację wymaganych parametrów: standardowe rozmiary probówki Falcon 50 ml, to ok 30x115 mm. Czy Zamawiający nie popełnił błędu w opisie przedmiotu zamówienia? Prosimy o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka. Winno być: Falcon 50ml 115 x 28 mm.

Pytanie 147

Dot. Pakietu VI Zadanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie VI zadaniu 12 dopuści zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych; cewnik PUR, rozmiar 19Ga. W zestawie; strzykawka niskooporowa 10 ml, filtr 0,2 mikrona , igła 17 Ga/9 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 148

Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu VI zadania 15 pozycje 1,2 i 3 do oddzielnego zadania, dopuszczając w pozycji 1 Zamknięty system bezigłowy z potrójną przedłużką o długości 10 cm każda z kolorowymi zaciskami na linii dla lepszej identyfikacji posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), objętość wypełnienia 0,34 ml nieprzeźroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, łatwa i optymalną dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia zwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. O przepływie max. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier, a w pozycji 3 rozgałęziacz z 4 zaworami zwrotnymi, w innym kolorze niż dostęp bez zaworu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 149**Dot. Pakietu VI Zadanie 23 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie VI zadaniu 23 poz. 2 dopuści igły do identyfikacji i znieczulenia nerwów obwodowych, pasujące do stymulatora STIMUPLEX firmy B. Braun. Rozmiar 21G x 50 mm, szlif 17 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 150**Dot. Pakietu VI Zadanie 23 poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie VI zadaniu 23 poz. 3 dopuści igły do identyfikacji i znieczulenia nerwów obwodowych, pasujące do stymulatora STIMUPLEX firmy B. Braun. Rozmiar 22G x 85 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 151**Dot. Pakietu VI Zadanie 23 poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie VI zadaniu 23 pozycji 4 igłę do blokady nerwów obwodowych pokryta drobkami szkła całkowicie echogeniczna(do samej końcówki igły), ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Ze szlifem 20 st. Rozmiar 21 G x 85 mm, 21 G x 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 152**Dot. Pakietu VI Zadanie 35**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu VI zadania 35 pozycje 1 dopuszczając jednocześnie w pozycji 2 i 3 sondy o długości 125 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 153**Dot. Pakietu VI Zadanie 38**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycje 1, 2 i 3 do oddzielnego zadania, dopuszczając:

- w pozycji 1 - dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16 G i 18 G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : Cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm z systemem ograniczającym wypływ krwi, nitinolowy pokryty teflonem przewodnik typu „J” 60cm, ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, kabel do pozycjonowania końcówki w EKG, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, bezpieczny skalpel, strzykawka 5ml

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydziela. Poz.1,2,3,4 zgodnie z SIWZ

Pytanie 154

Dot. Pakietu VI Zadanie 38

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycje 1, 2 i 3 do oddzielnego zadania, dopuszczając:

- w pozycji 2 - Antybakteryjny dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek, wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : Cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm z systemem ograniczającym wypływ krwi, nitinolowy pokryty teflonem przewód typu „J” 60cm, ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, kabel do pozycjonowania końcówki w EKG, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, bezpieczny skalpel, strzykawka 5ml

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydziela. Poz.1,2,3,4 zgodnie z SIWZ

Pytanie 155**Dot. Pakietu VI Zadanie 38**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycje 1, 2 i 3 do oddzielnego zadania, dopuszczając:

- w pozycji 3 - Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Każdy zestaw zawiera : Cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm z systemem ograniczającym wypływ krwi, nitinolowy pokryty teflonem przewód typu „J” 60cm, ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, kabel do pozycjonowania końcówki w EKG, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, bezpieczny skalpel, strzykawka 5ml

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydziela. Poz.1,2,3,4 zgodnie z SIWZ

Pytanie 156**Dot. projektu umowy**

Bardzo prosimy o modyfikację zapisów umowy w §5 p.2 na następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) W wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej dostawy brutto za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanych przez Zamawiającego przedmiotu umowy złej jakości, ponad termin określony umową,
- b) W wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej dostawy brutto za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionego przedmiotu umowy po-nad termin określony umową, z zastrzeżeniem ust.3

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 157**Dot. Pakietu IX Zadanie 1**

Czy Zamawiający, w pakiecie IX – zadanie 1 dopuści rozszerzenie oferty o rozmiar 4mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 158

Dot. Pakietu IX Zadanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie IX zadanie 2, zezwoli na zastąpienie Protezy PROVOX 2 protezą głosową najnowszej generacji Provox Vega, z nowym, wygodnym aplikatorem, w rozmiarach: 4mm do 15mm, z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159

Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 4 – 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kraników o wytrzymałości do 3barów , w opakowaniu typu folia-papier.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160

Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu o prędkości przepływu 20l/h, pozostałe zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161

Dot. Pakietu XXI Zadanie 44

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z fabrycznie zamontowaną igłą, spełniająca pozostałe SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 162

Dot. Pakietu XXI Zadanie 44

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z dołączoną igłą 0,45x13mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 163

Dot. Pakietu VI Zadanie 20

Prosimy zamawiającego o wyłączenie z pakietu pozycji nr 6 w celu złożenia oferty konkurencyjnej cenowo.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 164

Dot. Pakietu VI Zadanie 20 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły z dołączoną, nie zintegrowaną prowadnicą.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 165

Dot. Pakietu VI Zadanie 20 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 22G, dł 90mm bez prowadnicy

Odpowiedź: Błąd w opisie. Winno być igła 22G, dł. 90 bez prowadnicy.

Pytanie 166**Dot. Pakietu XXI Zadanie 34 poz. 1A i 1B**

Kaniuła dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniuła widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo:

24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min

26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 167**Dot. Pakietu XXI Zadanie 34 poz. 24G i 26G**

Kaniuła dożylna typu Neoflon (do delikatnych żył), noworodkowa wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE). Bez portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie. Posiadająca zastawkę bezzwrotną, zapobiegającą wypływowi krwi, widoczna w USG. Jałowa. Data ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 168**Dot. Pakietu XXI Zadanie 34**

Czy dla kaniuli w rozmiarze 22G zamawiający dopuści prędkość przepływu 42ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169**Dot. projektu umowy**

§ 5 ust. 3 i 5 - Zwracamy się z prośbą o zmianę naliczania kar umownych w przypadku odstąpienia od wykonania postanowień umowy, poprzez naliczanie kary od wartości niezrealizowanego zamówienia, a nie od wartości całej umowy. Zaproponowana przez Zamawiającego kara naliczana od całości kontraktu jest rażąco wysoka.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 170**Dot. Pakietu XIII Zadanie 1**

Wkłady jednorazowego użytku, w pełni kompatybilne z wstrzykiwaczem kontrastu Bracco EmpowerMR. Zestaw zawiera 2 wkłady o pojemności 100ml, 2 mini spike, dren Y jednorazowego użytku o długości 96 cali.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wkładów do wstrzykiwacza, które są materiałami eksploatacyjnymi zatwierdzonymi przez firmę Bracco oraz zgodnie ze specyfikacjami technicznymi zawartymi w Instrukcji Obsługi/Podręczniku użytkownika Bracco oraz we wszelkich innych dostarczonych przez Producenta informacjach?

Wszystkie badania i weryfikacje zgodności z Istotnymi Wymaganiami Dyrektywy 93/42/EWG w zakresie bezpieczeństwa, wydajności i zgodności między składnikami zostały przeprowadzone na dedykowanych produktach jednorazowych.

Firma Bracco nie może zagwarantować jakości, bezpieczeństwa, niezawodności, ani funkcjonalności systemu wstrzykiwacza EmpowerMR® Injector System w przypadku używania go z niezaaprobowanymi przez Bracco akcesoriami i materiałami eksploatacyjnymi i firma Bracco zaleca stosowanie wraz z tym Systemem wyłącznie zaaprobowanych akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 171

Dot. Pakietu XIII Zadanie 4

Linia pacjenta, sterylna, jednorazowy łącznik o długości min. 120cm z jednokierunkowym zaworem na każdym z końców linii ze złączem typu Luer-Lock. Kompatybilny z wstrzykiwaczem kontrastu Expres 4D firmy Bracco.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga Linii Pacjenta, które są materiałami eksploatacyjnymi zatwierdzonymi przez firmę Bracco oraz zgodnie ze specyfikacjami technicznymi zawartymi w Instrukcji Obsługi/Podręczniku użytkownika Bracco oraz we wszelkich innych dostarczonych przez Producenta informacjach?

Wszystkie badania i weryfikacje zgodności z Istotnymi Wymaganiami Dyrektywy 93/42/EWG w zakresie bezpieczeństwa, wydajności i zgodności między składnikami zostały przeprowadzone na dedykowanych produktach jednorazowych.

Firma Bracco nie może zagwarantować jakości, bezpieczeństwa, niezawodności, ani funkcjonalności systemu wstrzykiwacza CT Expres 4D w przypadku używania go z niezaaprobowanymi przez Bracco akcesoriami i materiałami eksploatacyjnymi i firma Bracco zaleca stosowanie wraz z tym Systemem wyłącznie zaaprobowanych akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 172

Dot. Pakietu XIII Zadanie 5

Nakłuwacz do butelek z kontrastem w objętości od min. 50ml-500ml. Jednorazowy, sterylny.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga Nakłuwaczy do butelek do wstrzykiwacza kontrastu Expres 4D firmy Bracco, które są materiałami eksploatacyjnymi zatwierdzonymi przez firmę Bracco oraz zgodnie ze specyfikacjami technicznymi zawartymi w Instrukcji Obsługi/Podręczniku użytkownika Bracco oraz we wszelkich innych dostarczonych przez Producenta informacjach?

Wszystkie badania i weryfikacje zgodności z Istotnymi Wymaganiami Dyrektywy 93/42/EWG w zakresie bezpieczeństwa, wydajności i zgodności między składnikami zostały przeprowadzone na dedykowanych produktach jednorazowych.

Firma Bracco nie może zagwarantować jakości, bezpieczeństwa, niezawodności, ani funkcjonalności systemu wstrzykiwacza CT Expres 4D w przypadku używania go z niezaaprobowanymi przez Bracco akcesoriami i materiałami eksploatacyjnymi i firma Bracco zaleca stosowanie wraz z tym Systemem wyłącznie zaaprobowanych akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 173**Dot. Pakietu III Zadanie 18**

W związku z tym, że wyroby medyczne uwzględnione w formularzu cenowym w pozycjach nr 2, 3, 4, 7 ww. pakietu są dystrybuowane wyłącznie w opakowaniach zbiorczych 6 szt., prosimy o dopuszczenie złożenia oferty na 6 szt. zamiast na 1 szt. Opakowanie zawierające 6 szt. produktu jest najmniejszą możliwą jednostką handlową do sprzedaży i składania zamówień na asortyment, który chcielibyśmy Państwu zaoferować.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 174**Dot. Pakietu V Zadanie 10**

W związku z tym, że wyroby medyczne uwzględnione w formularzu cenowym w pozycjach nr 7, 10 ww. pakietu są dystrybuowane wyłącznie w opakowaniach zbiorczych 12 szt., prosimy o dopuszczenie złożenia oferty na 12 szt. zamiast na 1 szt. Opakowanie zawierające 12 szt. produktu jest najmniejszą możliwą jednostką handlową do sprzedaży i składania zamówień na asortyment, który chcielibyśmy Państwu zaoferować.

Pragnę nadmienić że w opisie przedmiotu zamówienia jest zawarta informacja o sposobie pakowania: 12 sztuk w opakowaniu handlowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 175**Dot. Pakietu V Zadanie 10**

W związku z tym, że wyroby medyczne uwzględnione w formularzu cenowym w pozycji nr 9 ww. pakietu są dystrybuowane wyłącznie w opakowaniach zbiorczych 6 szt., prosimy o dopuszczenie złożenia oferty na 6 szt. zamiast na 1 szt. Opakowanie zawierające 6 szt. produktu jest najmniejszą możliwą jednostką handlową do sprzedaży i składania zamówień na asortyment, który chcielibyśmy Państwu zaoferować.

Pragnę nadmienić, że w opisie przedmiotu zamówienia jest zawarta informacja o sposobie pakowania: 6 sztuk w opakowaniu handlowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.



Pytanie 176**Dot. Pakietu XXI Zadanie 43 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie informacji dotyczącej technologii pracy czujnika (Nellcor, Nellcor OxiMax).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 177**Dot. Pakietu XXI Zadanie 43 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie informacji dotyczącej wtyczki czujnika jednorazowego użytku jaką powinien zaoferować Wykonawca:

a)		b)	
----	---	----	--

Odpowiedź: Wtyczka b)

Pytanie 178

Dot. Pakietu XXI Zadanie 43 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie informacji dotyczącej wagi pacjenta dla jakiej powinien być przeznaczony zaoferowany czujnik tj. <3kg i >40 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179

Dot. Pakietu XXI Zadanie 56 poz. 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego / nazwy własnej czujnika dla pacjentów o masie ciała od 1 kg do 3 kg.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 180

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ z dodatkową rurą rozciągliwą w zakresie 60-180cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 181

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ z Y bez portów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 182

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści układ o długości rur 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 183

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści układ z korkiem do testów pakowanym osobno?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 184

Dot. Pakietu XXI Zadanie 30

Czy Zamawiający dopuści okulary w opakowaniu foliowym, niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 185

Dot. Pakietu VI Zadanie 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do odsysania z możliwością stosowania do 72 h posiadający port do podawania leków z końcówką luer przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość stosowania 72 godz. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 186

Dot. Pakietu VI Zadanie 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści system do odsysania z możliwością stosowania do 72 h posiadający port do podawania leków z końcówką luer przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość stosowania 72 godz. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 187

Dot. Pakietu VI Zadanie 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści osobno pakowaną rękojeść i łżykę metalową, rozmiar grawerowany bezpośrednio na łżyce (bez kolorystycznego oznakowania)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 188

Dot. Pakietu VI Zadanie 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 3 procedury o składzie:

- 1 cewnik typu yankauerz osłonką o długości roboczej po zsunięciu osłonki minimum 14 cm, uniwersalny

uchwyt ssący z suwakową regulacją siły ssania, 1 łącznik „Y” do układu ssącego wygięty pod kątem prostym;

- 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z zastawką do regulacji siły odsysania pod kątem 45 st. i gładką gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce z nacięciem umożliwiającym otwieranie, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem, wyciągiem z rumianka oraz 1 gąbkę aplikator;

- 1 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z zastawką do regulacji siły odsysania pod kątem 45 st. z zagiętą końcówką, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce z nacięciem umożliwiającym otwieranie, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem, wyciągiem z rumianka oraz 1 gąbkę aplikator;

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Zestaw zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych opakowań. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 189

Dot. Pakietu VI Zadanie 31 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 6 procedur o składzie:

- 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 2 otworami ssącymi z zastawką do regulacji siły odsysania pod kątem 45 st. i gąbką gładką na górnej powierzchni, 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce z nacięciem umożliwiającym otwieranie, 1 gąbkę aplikator;

- 4 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z zastawką do regulacji siły odsysania pod kątem 45 st. z zagiętą końcówką, 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 1,5% roztworem nadtlenu wodoru w saszetce z nacięciem umożliwiającym otwieranie, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem i wyciągiem z rumianka oraz 1 gąbkę aplikator.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Zestaw zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych opakowań. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 190

Dot. Pakietu VI Zadanie 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw toalety jamy ustnej zawierający w 1 opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania pod kątem 45 st., z 2 otworami ssącymi oraz gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce z nacięciem umożliwiającym otwieranie, 1 gąbka aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem i wyciągiem z rumianka.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw skuteczny w redukcji VAP. Zestaw zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych opakowań. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 191

Dot. Pakietu X Zadanie 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ręcznik do mycia ciała o składzie: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbata 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonianchlorheksydyny, gliceryna, nipagard, perfum, ekstrakt z rumianku; w rozmiarze ok. 20x20 cm o gramaturze 60 g/m², pakowany po 25 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 192

Dot. Pakietu XX Zadanie 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia głowy o składzie: dimetikon, wyciąg z aloesu, witamina B5, Witamina E, składniki zapobiegające powstawaniu elektryczności statycznej oraz hamujące rozwój m.in. grzybów, pleśni, z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sek. przy mocy 700W przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 193

Dot. Pakietu XX Zadanie 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne o parametrach:

- materiał: poliwęglan
- regulacja długości ramion
- plastikowe elastyczne, regulowane zauszuki
- ramka w kolorze czarnym/granatowym
- możliwość przymocowania sznurków i noszenia na szyi
- klasa optyczna 1
- norma: EN166, kat. II, zdjęcie poglądowe poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 194

Dot. Pakietu XXI Zadanie 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego o objętości wypełnienia 0,25 – 0,3 ml z przepływem 100 ml/ 10 min przy ciśnieniu wody 100 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 195

Dot. Pakietu XXI Zadanie 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego o objętości wypełnienia 0,25 – 0,3 ml z przepływem 40 ml/ 10 min, posiadający membranę 0,2, z przedłużaczem z zaciskiem o długości około 15 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 196

Dot. Pakietu XXI Zadanie 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający w rozmiarze 220 x 110 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 197

Dot. Pakietu XXI Zadanie 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający w rozmiarze 220 x 110 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198

Dot. Pakietu XXI Zadanie 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający w rozmiarze 110 x 110 cm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 199

Dot. Pakietu XXI Zadanie 30 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- jednoczęściowe
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 200

Dot. Pakietu XXI Zadanie 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych w rozmiarze 6Fr dla rurek 2,5-3,5 mm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 201

Dot. Pakietu XXI Zadanie 39 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek do trudnej intubacji pasującą do rurek 2,5-3,5; rozmiar 2,0 długość 535 mm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 202

Dot. Pakietu XXI Zadanie 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o 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: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 203**Dot. Pakietu XXI Zadanie 57 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarach: 000/40 mm, 00/50 mm, 0/60 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204**Dot. Pakietu XXI Zadanie 57 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel pakowaną w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205**Dot. faktury**

Czy wyraża Państwo zgodę na przesyłanie wystawionych faktur VAT w formie elektronicznej (zapis w formacie PDF)? W celu zabezpieczenia autentyczności faktury i jej integralności, Wykonawca zobowiązuje się do przesyłania faktur na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 206**Dot. Pakietu II Zadanie 5 i 6**

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w przedmiotowym postępowaniu zamiast wyrobów medycznych określonych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, oferty równoważnej o poniższych parametrach. Takie dopuszczenie zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych, spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę z lepszym jakościowo towarem po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków publicznych. Dodatkowo ewentualne zmiany lub dopuszczenie w opisie przedmiotu zamówienia innych parametrów, jest zasadne również ze względów prawnych, ekonomicznych i medycznych i nie powoduje obniżenia niezbędnego Zamawiającemu standardu, jakości lub jest neutralna w tym zakresie.

Odpowiedź: Vide odpowiedź na pytanie nr 207 i 208

Pytanie 207**Dot. Pakietu II Zadanie 5**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jałowych ostrzy wg poniższych rozmiarów:

Ostrza do piły oscylacyjnej typu STRYKER (universal driver)

- 1.1. 8x0.38x29mm
- 1.2. 9x0.38/0.6x31mm
- 1.3. 13.5x0.38x41mm
- 1.4. 13.5x0.38x41mm
- 1.5. 9x0.38/0.6x18mm
- 1.6. 13.5x0.38x41mm
- 1.7. 13.5x0.38x41mm

Ostrza do piły oscylacyjnej typu STRYKER (system 6)

- 2.1. 25x1.27x100mm
- 2.2. 25x1.19x75mm
- 2.3. 25x1.47x90mm

- 2.4. 13x1.27x75mm
- 2.5. 9x0.64/0.76x24
- 2.6. 9x0.64/0.76x24

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208

Dot. Pakietu II Zadanie 6

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jałowych ostrzy wg poniższych rozmiarów:

Ostrza do piły oscylacyjnej typu STRYKER (system 6)

- 1.1. 9x0.64/0.76x24mm
- 1.2. 9x0.64/0.76x34mm
- 1.3. 13x0.64x35mm
- 1.4. 19x0.64x60mm
- 1.5. 19x0.89x90mm
- 1.6. 25x0.89x80mm

Ostrza do piły oscylacyjnej typu STRYKER (cordless driver)

- 2.1. 7x0.38x18mm
- 2.2. 9x0.38x31mm
- 2.3. 15.5x0.38x41mm

Ostrza do piły oscylacyjnej typu AESCULAP (GB673)

- 3.1. 19x1.27x90mm
- 3.2. 19x1.27x90mm
- 3.3. 19x1.27x90mm
- 3.4. 19x1.27x90mm
- 3.5. 25x1x90mm
- 3.6. 25x1.27x90mm
- 3.7. 25x1.47x90

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 209

Dot. Pakietu VI Zadanie 48

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie VI zadaniu 48 cewnik do hemodializy trójświatłowy 12 Fr o długości 16cm i 20 cm pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 210

Dot. Pakietu II Zadanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie II zad 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na **oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Jednorazowy stapler skórny z 35 zszywkami ""szerokimi""** pokrytymi PTFE dla ułatwionej penetracji oraz minimalizacji dolegliwości bólowych po zaleczeniu rany. Średnica drutu zszywki 0,60mm, wys. 4,7mm, szerokość zszywki 6,5mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pakietu VI Zadanie 36

Czy Zamawiający w Pakiecie VI zad 36 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu klatki piersiowej kontenerowy z regulatorem siły ssania, pojemność 2500ml, zawory bezpieczeństwa, dren połączeniowy, pakowany sterylnie. Wysokość do 36cm, stabilna podstawa (możliwość wsunięcia pod łóżko) ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 212

Dot. Pakietu XX Zadanie 13

Czy Zamawiający w Pakiecie XX zad 13 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik zewnętrzny dla mężczyzn wykonany bez lateksu z Wiruprenu dla osób o skórze szczególnie wrażliwej, jednoczęściowy: rozm.25mm; rozm 30mm; rozm 35mm; rozm 40mm, dwustronny samoprzylepny pasek hydrokoloidowy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 213

Dot. Pakietu III Zadanie 2 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie balonu 50ml w rozmiarze cewnika 16 CH, takiego jak w obecnie stosowanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 214

Dot. Pakietu III Zadanie 2 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów śródoperacyjnych zawierających cewnik typu Pigtail śródoperacyjny oba końce zamknięte, skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą, przewodnik do cewnika. Rozmiary 4,8F oraz 6F dł26-28cm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 215

Dot. Pakietu III Zadanie 2 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów Mono-J zawierających cewnik z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan, męki na zewnątrz twardy wewnątrz z pamięcią kształtu oraz przewodnicę pokrytą PTFE dł. 150cm O/O lub O/Z do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 216

Dot. Pakietu III Zadanie 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierający cewnik silikonowy z balonem, skalpel , trokar rozrywany, worek na mocz 2L oraz silikonową tulejkę do mocowania . Rozmiary 10Fr oraz 13Fr

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 217

Dot. Pakietu III Zadanie 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii 3-stopniowy z cewnikiem wykonanym z materiału 2-warstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu, koniec typu J. Zestaw zawiera cewnik , igłę Chiba 18G 20cm , igłę Chiba 22G do podania kontrastu, prowadnicę z miękkim końcem typu J, zestaw rozszerzań w zależności od rozmiaru cewnika , ostatnie z rozrywaną koszulką , silikonową tulejkę do przyszywania , łącznik do worka na mocz z mechanizmem obrotowym. Rozmiary 8Fr, 10Fr , 12Fr

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 218

Dot. Pakietu III Zadanie 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii 2-stopniowy z cewnikiem poliuretanu z końcem typu J oraz z balonem. Zestaw zawiera cewnik pokryty w dystalnej części hydrożelem, igłę Chiba 18G 20cm , prowadnicę z miękkim końcem typu J, łącznik do worka na mocz, strzykawka z 10% roztworem gliceryny. Rozmiary 8Fr, 10Fr.

Odpowiedź: Błędne pytanie. Niezgodne z asortymentem poz. 3

Pytanie 219

Dot. Pakietu III Zadanie 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki Foley mają być wyposażone w plastikową zastawkę, która lepiej dopasowuje się i przylega do końca strzykawki oraz lepiej zabezpiecza przed przypadkowym opróżnieniem balonu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 220

Dot. Pakietu III Zadanie 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką w Cewniku Foley ma się znajdować logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 221

Dot. Pakietu III Zadanie 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być pakowane w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 222

Dot. Pakietu VI Zadanie 7 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2

bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych:

Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 72 godz. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 223

Dot. Pakietu VI Zadanie 7 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych:

Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 224

Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z czterema różnokolorowymi zaciskami zatraskowymi, o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Na końcu linii łącznik obrotowy. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 225**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksiem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 226**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 227**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przezroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepływania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 228**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 229**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje rozgałęzienia infuzyjnego wykonanego z zpolisufionu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 230**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożnego, wykonanego z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). Wytrzymałość kranika min 4,5 bara objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 231**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylniej, trójdrożnego, z drenem 10 cm bez DEHP ,wykonanego z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP , średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Wytrzymałość kranika min 4,5 bara, objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 232**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylniej, trójdrożnego, z drenem 25 cm bez DEHP ,wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP , średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Wytrzymałość kranika min 4,5 bara, objętość wypełnienia zestawu 2,27 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 233**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranik odcinający do terapii dożylniej, trójdrożny, z drenem 50 cm bez DEHP ,wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP , średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Wytrzymałość kranika min 4,5 bara, objętość wypełnienia zestawu 4,11 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 234**Dot. Pakietu VI Zadanie 15 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranik odcinający do terapii dożylniej, trójdrożny, z drenem 100 cm bez DEHP ,wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP , średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Wytrzymałość kranika min 4,5 bara, objętość wypełnienia zestawu 7,79 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 235**Dot. Pakietu VI Zadanie 27**

Prosimy Zamawiającego od doprecyzowanie jaki typ łyżek oczekuje Macintosh czy Miller

Odpowiedź: Macintosh.

Pytanie 236

Dot. Pakietu VI Zadanie 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękojeści laryngoskopu światłowodowego (standardowego), zasilanego bateryjnie (2xAA), zgodnego z (Green Standard ISO), z diodą LED, strumieniem świetlnym 10,1 lm, ergonomiczną rączką pokrytą trwałym, antypoślizgowym tworzywem (Santoprene) pozbawionym latexu i odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, z kartridżem, możliwość sterylizacji, gwarancja 5 lat.

Oraz

Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typ Macintosh. Nieodkształcająca się łyżka wykonana ze stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym (nylon) koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego (akryl), dający mocne, światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki na części metalowej i symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) na części plastikowej/mocowaniu łyżki, naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, opakowanie folia-folia. Rozmiary Macintosh: 2 / 3 / 4 /.

Lub

Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typ Miller. Nieodkształcająca się łyżka wykonana ze stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym (nylon) koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego (akryl), dający mocne, światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki na części metalowej i symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) na części plastikowej/mocowaniu łyżki, naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, opakowanie folia-folia. Rozmiary Miller: 0 / 1 / 2 / 3. Do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 237

Dot. Pakietu XV Zadanie 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do insuliny 1 ml, U-100, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 238

Dot. Pakietu XV Zadanie 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do insuliny 0,5 ml, u-100 bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 30 G x 8 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna.

Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 239

Dot. Pakietu XX Zadanie 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m², zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 30 sekund przy mocy 750 W. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 240

Dot. Pakietu XXI Zadanie 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maską o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maską wyposażoną w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Maski w rozmiarach: 3 / 4 / 5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg; >

Odpowiedź: Zadanie nr 10 nie posiada takiego asortymentu.

Pytanie 241

Dot. Pakietu XXI Zadanie 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, rurka i mankiet wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wkliniowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi.

W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10-20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku

kontrolnym.

Odpowiedź: Zadanie nr 10 nie posiada takiego asortymentu.

Pytanie 242

Dot. Pakietu XXI Zadanie 11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtra 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, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 243

Dot. Pakietu XXI Zadanie 12

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtra 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, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 244

Dot. Pakietu XXI Zadanie 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 13 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,4 ml, średnica drenu 1,2 mm. Dren zakończony bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym torem przepływu, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, podzielną membraną splitseptum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta przez 600 aktywacji (użyć). Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 245**Dot. Pakietu XXI Zadanie 16**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem o długości 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max. 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 mcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 246**Dot. Pakietu XXI Zadanie 80 poz. 1 i 2**

Czy zamawiający wymaga, aby koreczki umożliwiały bezdotykową aplikację?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 247**Dot. Pakietu XXI Zadanie 80 poz. 1 i 2**

Czy zamawiający wymaga, dezynfekcji w czasie 30 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 248**Dot. Pakietu XXI Zadanie 80 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 249**Dot. Pakietu XXI Zadanie 80 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka żeńskiego pakowanego pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 250**Dot. Pakietu XXI Zadanie 81**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 251

Dot. Pakietu XXI Zadanie 82

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 10cm, z trzema zaciskami ślizgowymi. Każdy z drenów przedłużających zakończony zaworem bezigłowym, z możliwością podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 252

Dot. Pakietu XXI Zadanie 83

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 253

Dot. Pakietu XXI Zadanie 83

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 254

Dot. Pakietu XXI Zadanie 83

Prosimy Zmawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przeźroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepływania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 255

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 3 ust. 7 – dot. projektu umowy nr 1 oraz § 3 ust. 9 dot. projektu umowy nr 1a i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 256

Dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 10– dot. zał. nr 1 oraz § 4 ust. 18 – dot. zał. nr 1a – 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 257

Dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust.: 2, 3, 5:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

dot. zał. nr 1

- a) W wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej umowy brutto za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanego przez Zamawiającego przedmiotu umowy złej jakości, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego przedmiotu umowy złej jakości;**
- b) w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej umowy brutto za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionego przedmiotu umowy ponad termin określony umową, z zastrzeżeniem ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy**

dot. zał. nr 1a

a) w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej umowy brutto za każdy dzień oczekiwania nawymianę zareklamowanego przez Zamawiającego artykułu złej jakości, ponad termin określony umową,, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego artykułu złej jakości**

b) w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej umowy brutto za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionego artykułu ponad termin określony umową, z zastrzeżeniem ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie artykułu.**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 258

Dot. projektu umowy

W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 259

Dot. projektu umowy

W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 260

Dot. Pakietu VI Zadanie 13 poz. 5

Czy Zamawiający w pozycji 5, zadanie nr 13 dopuści złożenie oferty na zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego i OCŻ wyposażony w zintegrowany system płuczący w postaci skrzydełek, koreczek z możliwością odkręcenia oraz bez igły zakrzywionej w zbiorniku wyrównawczym? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia są w chwili obecnej używane w Państwa jednostce i zasada ich działania jest równoważna do opisanych w SIWZ .

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 261

Dot. Pakietu XX Zadanie 6

Czy Zamawiający uzna za wystarczające przedstawienie referencji dla dwóch dostaw środków ochrony osobistej (kombinezony ochronne, przyłbice)

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 262**Dot. Pakietu XVIII Zadanie 1**

Prosimy Zamawiającego o zmianę pkt 2. Warunków wymaganych: „Kompatybilność z uchwytami typu PFM160 oraz standardowymi uchwytami do ostrzy niskoprofilowych stosowanymi w mikrotomach produkcji firm Thermo, Microm oraz Leica” na : „Kompatybilność z uchwytami typu PFM160 lub standardowymi uchwytami do ostrzy niskoprofilowych stosowanymi w mikrotomach produkcji firm Thermo, Microm oraz Leica”. Kompatybilność z uchwytami do ostrzy niskoprofilowych typu PFM160 sugeruje producenta noży mikrotomowych (Feather). Jako że zwyczajowo dostawcy noży wraz z nożami dostarczają uchwyty kompatybilne z oferowanymi ostrzami, aby zapewnić dodatkowe wykorzystanie zużytego noża przed jego utylizacją, wymóg zaoferowania ostrzy kompatybilnych z różnego rodzaju uchwytami jest bezpodstawny i może wpłynąć na mniejszą ilość otrzymanych przez Zamawiającego ofert, co w konsekwencji może przełożyć się to na wyższą cenę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 263**Dot. Pakietu XX Zadanie 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na wycinki, zamykanych dociskowo, o pojemności 520 ml (zamiast 500 ml).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 264**Dot. Pakietu XX Zadanie 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na wycinki, zamykanych dociskowo, o pojemności 1200 ml (zamiast 1000 ml).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 265**Dot. Pakietu XX Zadanie 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na wycinki, zamykanych dociskowo, o pojemności 3400 ml (zamiast 3000 ml).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 266**Dot. Pakietu XX Zadanie 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na wycinki, zamykanych dociskowo, o pojemności 5600 ml (zamiast 5000 ml).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 267**Dot. Pakietu XX Zadanie 3 i 4**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki

rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 268

Dot. Pakietu XX Zadanie 3 i 4

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 269

Dot. Pakietu XX Zadanie 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gogli ochronnych dla personelu medycznego z możliwością dekontaminacji (po dezynfekcji gogle tracą powłokę przeciwmgielną), zgodne z normami EN:167:2005; EN:168:2005, posiadające deklarację zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, oznakowane znakiem CE.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 270

Dot. projektu umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 271**Dot. zapisów SIWZ**

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium.

Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

Pytanie 272**Dot. projektu umowy**

Par 5 ust. 2 - Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści:

„Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 273**Dot. projektu umowy**

Par. 5 ust. 5 - Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze stron, w związku z czym prosimy zamawiającego o dodanie do punktu następującego zastrzeżenia:

„Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin nie krótszy niż 7 dniowy.”

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie

Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy wprowadzenie dodatkowego do umowy zapisu:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 274

Dot. Pakietu V Zadanie 7 poz. 1 - 6

Czy Zamawiający w pak. V zad. 7 poz. 1-6 dopuści zszywki o przekroju okrągłym na całej długości, co nie ma wpływu na jakość zespolenia. Pozostałe parametry wg SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 275

Dot. Pakietu V Zadanie 7 poz. 7

Czy Zamawiający w pak. V zad. 7 poz. 7 dopuści stapler okrężny jednorazowy zakrzywiony, o długości standardowej lub XL, o średnicy 21, 24, 29, 32- długość standardowa, lub o średnicy 21, 25, 29, 32, 33- długość XL, z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, zszywki okrągłe na całej długości, wysokość zszywek 4,5mm - dla rozmiaru 21 i 24; 4,8 mm - dla rozmiaru 26, 29; 5,0 mm - dla rozmiaru 32 i 33?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 276

Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 1

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 1 dopuści jednorazowy stapler okrężny z kontrolowanym dociskiem tkanki, zakrzywiony o średnicy zespolenia 21, 24, 26, 29, 32 mm. Wysokość zszywek 4,5mm - dla rozmiaru 21 i 24; 4,8 mm - dla rozmiaru 26, 29; 5,0 mm - dla rozmiaru 32. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty gumową powłoką (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 277**Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 2**

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 2 dopuści stapler liniowy z nożem dedykowany do zabiegów niskiej, przedniej resekcji. Jedna dźwignia zamykająco-tnąca. Ładunek o długości 40 mm i wysokości 4,8 mm. Unikalna metoda cięcia zapewniająca większe bezpieczeństwo. Duża przestrzeń między szczękami staplera, pozwalająca na lepsze umiejscowienie pod guzem. Długie, wąskie ramię umożliwiające lepszy dostęp do miednicy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 278**Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 3**

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 3 dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem dedykowany do zabiegów niskiej, przedniej resekcji. Ładunek o długości 40 mm i wysokości 4,8 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 279**Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 4**

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 4 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem w ładunku o rozmiarze 80mm, w zestawie ładunek z dwoma naprzemiennymi szeregami tytanowych zszywek o przekroju koła, zszywki do tkanki standardowej wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8mm, po zamknięciu 1,5mm lub wysokość zszywki przed zamknięciem 4,8mm, po zamknięciu 2,0mm (do wyboru Zamawiającego). Zszywki wykonane z drutu okrągłego dla uzyskania pewnego zamknięcia na zmienionej chorobowo tkance. System zamykania (SFS) zapewniający formowanie zszywek w kształt litery B. W zestawie metryczki do wklejenia w karcie operacyjnej, z podaną informacją o producencie, numerze katalogowym, dacie produkcji i ważności, sterylne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 280**Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 5**

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 5 dopuści jednorazowy ładunek do staplera liniowego z nożem 80mm, ładunek zaopatrzony w dwa podwójne rzędy naprzemiennie ustawionych zszywek tytanowych o przekroju koła, zszywki wykonane z drutu poprzecznie okrągłego dla uzyskania pewnego zamknięcia na zmienionej chorobowo tkance, zszywki do tkanki standardowej wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8mm, po zamknięciu 1,5 mm lub wysokość zszywki przed zamknięciem 4,8mm, po zamknięciu 2,0 mm (do wyboru Zamawiającego). System zamykania (SFS) zapewniający formowanie zszywek w kształt litery B. W zestawie metryczki do wklejenia w karcie operacyjnej, z podaną informacją

o producencie, numerze katalogowym, dacie produkcji i ważności, sterylności?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 281

Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 6 i 7

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 6 i 7 dopuści stapler posiada jedną dźwignię zamykającą – spustową. Pozostałe parametry wg SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 282

Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 8

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 8 dopuści jednorazową rękojeść staplera endoskopowego z wbudowaną artkulacją, przeznaczonego do ładunków wykonujących zespolenie o długości 30 mm, 45 mm, 60mm. Stapler posiada jedną dźwignię zamykającą – spustową. Długość ramienia po podłączeniu ładunku do trzonu staplera 36,5 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 283

Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 9

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 9 dopuści jednorazowe ładunki liniowe do staplera endoskopowego prostego lub artkulacyjnego, umożliwiające wykonanie zespolenia na długości 60 mm, podłączane do trzonu staplera, zszywki zamykające się do: 1mm, 1,5mm, 1,8mm i 2 mm (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar zszywek przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 284

Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 10

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 10 dopuści jednorazową rękojeść staplera endoskopowego zasilanego baterią z wbudowaną artkulacją w stapler, przeznaczonego do ładunków wykonujących zespolenie o długości 30 mm, 45 mm, 60 mm. Długość ramienia po podłączeniu ładunku do trzonu staplera 36,5 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 285

Dot. Pakietu V Zadanie 8 poz. 11

Czy Zamawiający w pak. V zad. 8 poz. 11 dopuści jednorazowe ładunki liniowe do staplera endoskopowego prostego lub artkulacyjnego, umożliwiające wykonanie zespolenia na długości 60 mm, ładunki podłączane do trzonu staplera, zszywki zamykające się do: 1,5 mm, 1,8 mm, 2 mm i 2,35 mm (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar zszywek przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 286

Dot. Pakietu V Zadanie 9 poz. 1

Poz. 1 Stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 21,5 mm

Czy Zamawiający w pak. V zad. 9 poz. 1 dopuści stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 21 mm, zakrzywiony jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Kowadełko zaopatrzone w otwór do przeciągania szwu prowadzącego. Stapler wyposażony jest w zintegrowaną automatyczną blokadę bezpieczeństwa, która zapobiega przypadkowemu oddaniu strzału, przed i po zespoleniu, regulowaną wysokość zszywek pokrętło regulacyjne ułatwiające zamykanie i otwieranie staplera. Wysokość otwartej zszywki 4,5 mm? Prosimy o podanie oczekiwanej ilości staplerów

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 287

Dot. Pakietu V Zadanie 9 poz. 2

Poz. 2 - Stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 25,5 mm

Czy Zamawiający w pak. V zad. 9 poz. 2 dopuści stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 26 mm, zakrzywiony jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Kowadełko zaopatrzone w otwór do przeciągania szwu prowadzącego. Stapler wyposażony jest w zintegrowaną automatyczną blokadę bezpieczeństwa, która zapobiega przypadkowemu oddaniu strzału, przed i po zespoleniu, regulowaną wysokość zszywek pokrętło regulacyjne ułatwiające zamykanie i otwieranie staplera. Wysokość otwartej zszywki 4,8 mm. Prosimy o podanie oczekiwanej ilości staplerów

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 288

Dot. Pakietu V Zadanie 9 poz. 3

Poz. 3 - Stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 29,5 mm

Czy Zamawiający w pak. V zad. 9 poz. 3 dopuści stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 29 mm, zakrzywiony jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Kowadełko zaopatrzone w otwór do przeciągania szwu prowadzącego. Stapler wyposażony jest w zintegrowaną automatyczną blokadę bezpieczeństwa, która zapobiega przypadkowemu oddaniu strzału, przed i po zespoleniu, regulowaną wysokość zszywek pokrętło regulacyjne ułatwiające zamykanie i otwieranie staplera. Wysokość otwartej zszywki 4,8 mm. 1 op=1 szt?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 289

Dot. Pakietu V Zadanie 9 poz. 4

Poz. 4 - Stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 33,5 mm

Czy Zamawiający w pak. V zad. 9 poz. 4 dopuści stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 32 mm, zakrzywiony jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Kowadełko zaopatrzone w otwór do przeciągania szwu prowadzącego. Stapler wyposażony jest w zintegrowaną automatyczną blokadę bezpieczeństwa, która zapobiega przypadkowemu oddaniu strzału, przed i po zespoleniu, regulowaną

wysokość zszywek pokrętko regulacyjne ułatwiające zamykanie i otwieranie staplera. Wysokość otwartej zszywki 5,0 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 290

Dot. Pakietu V Zadanie 9 poz. 5 i 6

Poz. 5 - Stapler jednorazowego użytku do zszywania skóry

Poz. 6 - Narzędzie do zdejmowania zszywek

Czy Zamawiający w pak. V zad. 9 wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 5 i 6 do odrębnego pakietu, pozwoli to na złożenie większej ilości ofert konkurencyjnych cenowo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 291

Dot. Pakietu VI Zadanie 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego i OCŻ, podwójny, wyposażony w następujące elementy: długość linii pomiarowych 2 x 152 cm (2 x 122 cm + 2 x 30 cm); 2 x przetworniki wyposażone w podwójne systemy zintegrowane płuczące o przepływie min. 3 ml/godz.; igła prosta w zbiorniku wyrównawczym, kalibracja zestawu bez rozszczelnienia systemu bez konieczności zdejmowania koreczka. Zestaw dający zapis ciśnienia z dokładnością odwzorowania na poziomie <5% błędu pomiarowego dla całej linii pomiarowej potwierdzony przeprowadzonym testem w fazie produkcyjnej. Połączenie z monitorami bez- pinowe kompatybilne zapewniamy kompatybilność przez dostarczenie kabli połączeniowych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 292

Dot. Pakietu VI Zadanie 13

Prosimy o informacje o modelu oraz ilości monitorów na których będzie wykonywane badanie OCŻ?

Odpowiedź: PHILIPS MX550 – 10 szt.; DATEX OHMEDA – 5 szt.; DRAEGER INFINITY C500 – 5 szt.

Pytanie 293

Dot. Pakietu XXI Zadanie 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Okularki do fototerapii dla noworodków amerykańskiej produkcji firmy Natus

o parametrach zbliżonych do wymagań Zamawiającego:

Okulary do fototerapii dla noworodków, jednorazowego użycia, pakowane pojedynczo nie sterylne. Opakowanie folia. Wykonane z delikatnego, opatentowanego materiału bez lateksu z dodatkową ochroną na oczy, które chronią przed szkodliwym działaniem światła UV. Materiał niepodrażniający skóry. Wzór w kształcie litery „Y” z nazwą producenta. Okulary o różnych rozmiarach, przylegające do głowy noworodka z możliwością regulacji obwodu głowy na rzep. Kolor biały.



Rozmiary:

L – 30 – 38 cm / (LARGE - 03)

M- 24- 33 cm/ (MEDIUM- 02)

S – 20 -28 cm/ (SMALL – 01)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 294

Dot. Pakietu XXI Zadanie 27

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie Elektrody samoprzylepne, materiałowe - hydrożelowe, ściśle przylegające do skóry noworodka, hipoalergiczne nie powodujące podrażnienia skóry neonatologiczne, z odprowadzeniami DIN, radioprzeierne , IEC, rozm. 22x22, kwadratowe, 3 szt. na pasku , dł. kabelków ok.65 cm. Elektrody kompatybilne z kardiomonitorem typu Philips, model Intellivue MP30



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 295

Dot. Pakietu XXI Zadanie 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przetworniki o porównywalnych parametrach renomowanej amerykańskiej firmy ICU (dawny Abbott Hospira). Przetwornik do tętnicy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia ze zintegrowanym zamkniętym systemem do pobierania próbek krwi u noworodka i niemowląt. Zestaw wyposażony w pojedynczą linię pomiarową o łącznej długości 121 cm, w skład której wchodzi linia z pojedynczą minimalną przestrzenią zalegania (pojemność drenu max. 3,75ml), ze zintegrowaną komorą do pobierania próbek krwi nie wymagającą dodatkowego oprzyrządowania typu adapter, igła. Przetwornik ze zintegrowanym systemem płuczającym, max. 30ml/h, strzykawka do aspiracji krwi tętniczej 5ml. Z ogranicznikiem do 1ml, zabezpieczona przed dodatkową kontaminacją silikonową osłonką. Zestaw nie wyposażony w koreczek tłumiący-zamknięty. Zestaw kompatybilny z monitorem typu Philips oraz pompą strzykawką poprzez zastawkę przetwornika. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi poprzez złącze wodoszczelne bez-pionowe. Pakowane papier/folia z widoczną datą przydatności i nazwą producenta. Zapewniamy kompatybilność z monitorem typu Philips poprzez dostarczenie kabli połączeniowych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 296

Dot. Pakietu XXI Zadanie 13

Prosimy o podanie ilości monitorów typu Philips na których będą stosowane przetworniki z Pakietu XXI - ZADANIE 13 pozwoli to prawidłowo oszacować prawidłowo wartość pakietu ?

Odpowiedź: 4 monitory.

Pytanie 297

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych do respiratora; wykonany z PCV gładki w środku co umożliwia ocenę stanu rur. Długość min. 160 cm, odłączalny trójnik "Y". Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 298

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych do aparatu do znieczuleń dla dorosłych (22 mm), rozciągliwy. Ramiona rozciągliwe co najmniej w zakresie 42cm-200cm + dodatkowa trzecia rura rozciągliwa w zakresie co najmniej 42cm-150 cm z workiem bezlateksowym (2L), trójnik "Y" oraz kolanko 90 stopni wyposażone w port do pomiaru gazów. Produkt czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 299

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych do aparatu do znieczuleń pediatryczny wykonany z PCV gładki w środku co umożliwi ocenę stanu rur (15 mm), ramiona 2 x 160 cm + dodatkowa trzecia rura długości 100 cm z workiem bezlateksowym pojemności 1l, trójnik "Y" oraz kolanko 90 stopni. Produkt mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 300

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów pacjenta do respiratora HT50/70.

- jednorazowy o długości 160 cm i średnicy wewnętrznej 22 mm
- układ jednorurowy z zastawką pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 301

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu VI zadania 6 pozycji 4, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 302

Dot. Pakietu VI Zadanie 6 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korków/zatyczek do układów oddechowych respiratora lub aparatu do znieczulenia 22 mm. Produkt mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 303

Dot. Pakietu XXI Zadanie 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych noworodkowych do respiratora typu MAQUET jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czystych, z odcinkiem przedłużającym do inkubatora 0,4m, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 304**Dot. Pakietu XXI Zadanie 46**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu pozycji 2 w celu umożliwienia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 305**Dot. Pakietu XXI Zadanie 47**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Przeznaczony dla pacjenta o objętościach oddechowych min. 90ml Charakteryzujący się wydajnością nawilżania min. 31,7mg H₂O/L przy min. VT 90ml. Skuteczność filtracji p/bakteryjnej min.>99,99%. Oprócz przepływu nie większy niż 1,5 cm H₂O przy 30L/min. Mikrobiologicznie czysty, masa filtra max 22g przestrzeń martwa max26ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 306**Dot. Pakietu XXI Zadanie 47**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Przeznaczony dla pacjenta o objętościach oddechowych min. 90ml Charakteryzujący się wydajnością nawilżania min. 30,2mg H₂O/L przy min. VT 90ml. Skuteczność filtracji p/bakteryjnej min.>99,99%. Oprócz przepływu nie większy niż 2,2 cm H₂O przy 30L/min. Sterylny, masa filtra max 20 przestrzeń martwa max28ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 307**Dot. Pakietu XXI Zadanie 50 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych układów oddechowych CPAP Infant Flow dla noworodka z podgrzewanym ramieniem wdechowym kompatybilny z nawilżaczem typu Fischer Paykel model MR850. Układ oddechowy (średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana).

Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, o średnicy wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem. W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez przegub, mocowany do czapki za pomocą tasiemek.

Kończówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach.

Nawilżacz typu Fisher Paykel MR 290; lub 850 kompatybilny z układem oddechowym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 308

Dot. Pakietu XXI Zadanie 50 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie масечек donosowych w rozmiarach XS, S, M, L.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 309

Dot. Pakietu XXI Zadanie 50 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Czapeczek/ mocowanie układu pacjenta nr 000 (biała) (18-20 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 00 (szara) (20-22 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 0 (różowa) (22-24 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 1 (ciemnoszara) (24-26 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 2 (żółta) (26-28 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 3 (niebieska) (28-30 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 4 (jasnopomarańczowa) (30-32 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 5 (zielona) (32-34 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 6 (czerwony) (34-36 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 7 (pomarańczowa) (36-38 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 8 (turkusowa) (38- 40 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr 9 (granatowa) (40-42 cm)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 310

Dot. Pakietu XXI Zadanie 50 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5 z zadania 50, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 311

Dot. Pakietu XXI Zadanie 57

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek ustno – gardłowych Guedela , dla noworodka jednorazowego użytku, sterylne, pakowana pojedynczo bez lateksu rozmiar – 000 – 35mm, rozmiar 00- 50mm
Opakowanie papier /folia z widoczną datą ważności i nr serii.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 312

Dot. Pakietu XXI Zadanie 68

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednopacjentowego, podwójnie podgrzewanego (ramię wdechowe oraz wydechowe) układu oddechowego z komorą nawilżania z automatycznym zestawem do pobierania wody i mechanizmem podwójnego płwaka (pierwotnego i wtórnego), aby zapobiec przepełnieniu wody. Dedykowany dla przepływów powyżej 4 l / min. Spiralna grzałka umieszczona wewnątrz ramienia

wdechowego. Wycięcie okrągłe, zapewniające włożenie sondy komory w prawidłowej orientacji w obrębie przepływu gazu. Zielony i biały kolor rur w celu odróżnienia ramienia wdechowego i wydechowego. Ramię wdechowe o dł. 160 cm, ramię wydechowe podgrzewane. Niepodgrzewane przedłużenie do inkubatora. Suchy dren wdechowy. W zestawie znajduje się zestaw adapterów umożliwiający stosowanie w szerokiej gamie respiratorów dla noworodków z możliwością podawania tlenu azotu. Układ kompatybilny z nawilżaczami MR850 produkcji Fisher&Paykel Healthcare
Każdy zestaw pacjenta znajduje się w jednym opakowaniu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 313

Dot. Pakietu XXI Zadanie 73

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Przeznaczony dla pacjenta o objętościach oddechowych min. 90ml Charakteryzujący się wydajnością nawilżania min. 31,7mg H₂O/L przy min. VT 90ml. Skuteczność filtracji p/bakteryjnej min.>99,99%. Oprócz przepływu nie większy niż 1,5 cm H₂O przy 30L/min. Mikrobiologicznie czysty, masa filtra max 22g przestrzeń martwa max26ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 314

Dot. Pakietu XXI Zadanie 73

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Przeznaczony dla pacjenta o objętościach oddechowych min. 90ml Charakteryzujący się wydajnością nawilżania min. 30,2mg H₂O/L przy min. VT 90ml. Skuteczność filtracji p/bakteryjnej min.>99,99%. Oprócz przepływu nie większy niż 2,2 cm H₂O przy 30L/min. Sterylny, masa filtra max 20 przestrzeń martwa max28ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 315

Dot. zapisów SIWZ i projektu umowy

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Z-CA PRZEWODNICZĄCEGO KOMISJI PRZETARGOWEJ

Zbigniew Marcinkiewicz