

Suwałki, dnia 19/12/2018r.

L.dz. SZW.DZI.262.522/56/PN/MN/2018

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 56/PN/MN/2018**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) udzielamy następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1 do pakietu nr. 78 –okularki ochronne do fototerapii;

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie okularków o poniższych parametrach;

OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykłe - ob. głowy 33-38cm (+/- 2cm), dla wcześniaków 26-32 cm (+/- 2cm), mikro 20-25cm (+/- 2cm); Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczki, mocowane wokół głowy posiadające dwa niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierającego lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem możliwości zamawiania w/w rozmiarów w zależności od potrzeb Zamawiającego.

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm, 23/28 cm, 27/32 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 3

Pytanie nr 1 część 184

W związku z tym iż Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne (SIWZ rozdział III pkt.4) i dodatkowo Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia użył patentu konkretnego wykonawcy („3 sylikonowe uszy”) czy Zamawiający dopuszcza ze względu na powyższe port o następujących parametrach nieznacznie różniących się od opisanych w przedmiocie zamówienia i właściwościach, równoważnych funkcjonalno użytkowych. Opis nieznacznie odbiega od parametrów Zamawiającego.

Port naczyniowy w kształcie delfiny wykonany z polisulfonu posiadający 2 otwory mocujące ułatwiające implantację (~~brak otworów w obudowie portu~~) – patent, oraz zapobiegające wrastaniu tkanki (sylikon w otworach), z komorą tytanową, wysokość 12 mm, waga portu 6 g, membrana silikonowa o średnicy 12,5 mm, komora o objętości 0,5 ml. Do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć. Niewykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 300psi, szybkość przepływu kontrastu 5 ml/s. Membrana obniżona względem obrzeża portu w celu ułatwienia jej lokalizacji. Niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy 6,5F o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,05 mm średnica zewnętrzna 2,2mm, długość 500mm (długość potrzebna do założenia max 200mm), z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu. Z zestawem akcesoriów wprowadzających składającym się z: strzykawka 10ml; igła Seldingera 18G; dwie igły proste G22x30 do przepłukiwania portu; drut prowadnik J w podajniku; ~~jeden~~ łącznik z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika; rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną; tunelizator o tępych zakończeniach; igła ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm (możliwość podania kontrastu pod ciśnieniem do 320psi).

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 00, <http://szpital.suwalki.pl>,
e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl, NIP 844-17-86-376, REGON 790319362,
nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 część 208

Czy dopuści cewnik naczyniowy pośredni o rozmiarze 15,5 Fr zamiast 14.5 Fr i 16 Fr , posiadający atest SDA, CE, szczegółowy opis wg katalogu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 Dotyczy części 208:

Czy Zamawiający dopuści cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z carbothanu o średnicy 14,5Fr o długości cewnika do mufy: 19, 23, 28, 33cm w wersji z ramionami prostymi. Przepływ do 500ml/min. Końcówka cewnika schodkowa ok.3cm. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Szczeliny wycięte w systemie 360st. zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia. Dla cewnika 14,5FR wprowadzacz o średnicy 16Fr, ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. Rozmiar wzależności od potrzeb zamawiającego. szt. 90?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 5

Dotyczy: Część 213 Poz.1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, w trudnych przypadkach np. u pacjentów otyłych, niewspółpracujących lub poruszających się podczas badania, zastosowanie leku znieczulającego w trakcie wykonywanej biopsji? Nasze igły pozwalają na podanie leku znieczulającego, nie wymagają usuwania igły biopsyjnej z pola zabiegowego. Dzięki temu zmniejsza się ryzyko powikłań w trakcie oraz po zabiegu. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Część 43 Poz. 1

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści, ligłę lokalizacyjną przeznaczoną do przedoperacyjnej lokalizacji niewyczuwalnych palpacyjnie zmian w piersi, wyposażoną w przesuwalny ogranicznik głębokości wkłucia, igła znakowana co centymetr z kotwiczką. Półsztywny drut z dwoma haczykami zawiera ułatwiający wizualizację koralik na zakończeniu systalnym i wyczuwalny koralik do umieszczenia w celu oznaczenia punktu, w którym zostaną umieszczone haczyki na zakończeniu dystalnym drutu, rozmiar 19G 150mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 6

Pytanie 1 Część 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o długości 110 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Część 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie luźnych, zapewniających swobodę ruchu koszul w rozm. XL/XXL?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ

Pytanie 3 Część 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszul z wycięciem w kształcie Y?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 Część 75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek o wymiarach 16 x 23 cm, gramatura 65 g/m kw.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 Część 107

Czy zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic lateksowych pudrowanych czy bez pudrowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rękawic lateksowych pudrowanych.

Pytanie 6 Część 108 i 109

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o powierzchni gładkiej, z teksturą na czubkach palców, wewnętrznie chlorowanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7 Część 108 i 109

Czy zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 4 związki chemiczne (kwasy, zasady, aldehydy i alkohole w tym Izopropanol 70% z czasem przenikania 40 min)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Część 108 i 109

Czy zamawiający dopuści rękawice p grubości na palcu min. 0,09mm oraz na dłoni min. 0,06mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Część 126

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie spodenek o obwodzie pasa 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 7

Pytanie 1

W oparciu o art. 29 ust 3 Pzp, wnioskujemy o wyłączenie Pozycji 3 Części 247 do osobnej części lub umożliwienie złożenia oferty na każdą pozycję Części 247 oddzielnie.

UZASADNIENIE:

Asortyment nabywany w ramach Pozycji 1 i 2 Części 247 posiada w swojej ofercie **wyłącznie firma BAYER**, o czym zostaliśmy oficjalnie poinformowani przez firmę BAYER w piśmie z dnia 31.05.2016 roku (cyt.) „... *Dystrybucja tego asortymentu zgodnie z procedurami Bayer odbywa się wyłącznie bezpośrednio przez producenta i tylko do posiadaczy wstrzykiwaczy Stellant po uprzednim przeprowadzeniu upgrade'u urządzenia przez autoryzowany serwis. Procedura nie przewiduje możliwości udostępnienia tego asortymentu na wolnym rynku, ponieważ każda dostawa musi być pod kontrolą firmy Bayer i transportem firmy Bayer.*”

Asortyment nabywany w ramach Pozycji 3 Części 247 posiada w swojej ofercie większa liczba wykonawców (co najmniej czterech, poza firmą BAYER).

Obecnie Część 247 jest niepodzielna, co w rezultacie przekłada się na fakt automatycznego wykluczenia z udziału w postępowaniu wszystkich innych potencjalnych wykonawców, poza jednym – firmą BAYER (i dystrybutorami jej sprzętu).

Jest to działanie naruszające zasady uczciwej konkurencji (Ustawa z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów).

Wnioskowane wyłączenie Pozycji 3 Części 247 do osobnej części, zapewni Zamawiającemu konkurencyjność ofert, których przedmiotem będą materiały eksploatacyjne jednorazowego użytku do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant i będzie miało korzystne znaczenie dla finansów placówki Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w Pozycji 3 Części 247 Zamawiający dopuści złożenie oferty na sterylne, posiadający certyfikat CE i atestowany przez producenta zestaw do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant, na który składają się: dwa wkłady o pojemności 200 ml, złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem „Y” z zastawką antyzwrotną, dwa złącza szybkiego napełniania typu J, jedno ostrze typu spike – w pełni kompatybilne z zestawem?

UZASADNIENIE:

Istotnym czynnikiem, szczególnie ze względu na bezpieczeństwo Pacjenta (redukcja ryzyka kontaminacji), jest fakt doposażenia produktu, o którym jest mowa w Pytaniu 2, w łącznik niskociśnieniowy z trójnikiem „Y” z jedną zastawką antyzwrotną.

Omawiana tu zastawka antyzwrotna zapobiega mieszanii się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej), zarówno podczas ich nabierania do wkładu, jak i podczas samego badania. Występujące przy stosowaniu artykułów pozbawionych zastawki antyzwrotnej zjawisko mieszania się środka kontrastowego i roztworu soli fizjologicznej jest wysoce niepożądane, ponieważ niekorzystnie wpływa na wynik prowadzonego badania (szczególnie w przypadku badania klatki piersiowej, jamy brzusznej i miednicy wraz z wielofazowymi i dynamicznymi badaniami narządów tych obszarów anatomicznych) oraz może się negatywnie przełożyć na stan zdrowia badanego Pacjenta, któremu bez wiedzy i wbrew woli Operatora wstrzykiwacza kontrastu, może zostać podany środek kontrastowy niepotrzebnie obciążając organizm Pacjenta.

Opisane w Pytaniu 2 zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy Medrad Stellant CT D na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników.

Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych zestawów należą m.in. Szpital Wojewódzki w Tarnowie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Szpital Kliniczny Nr 1 w Szczecinie, Szpital Czerniakowski w Warszawie Sp. z o.o., Mazowiecki Szpital Specjalistyczny w Radomiu, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne we Wrocławiu, Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu, Dziecięcy Szpital Kliniczny w Warszawie, Szpital Uniwersytecki w Krakowie, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Wojewódzki Szpital Zespolony w Płocku, Kliniczny Szpital Wojewódzki Nr 2 w Rzeszowie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia. Dodatkowo, korzystając z ponad 20-letniego doświadczenia, jakie nabyliśmy reprezentując w Polsce w latach 1995-2015 i prowadząc tu na zasadach wyłączności obsługę serwisową wszystkich urządzeń firmy MEDRAD (obecnie: BAYER) – czyli producenta systemu Stellant CT D, do którego nabywane są obecnie materiały eksploatacyjne – potwierdzamy, iż zestawy wkładowe, o których jest mowa w Pytaniu 2 są artykułami w 100% kompatybilnymi z w/w urządzeniem i nie powodują jego uszkodzenia, ani nieprawidłowości w jego działaniu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 8

Pytanie 1 dot. części nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników urologicznych typu Couvtaire w rozmiarach 16CH-24CH, zamiast rozmiarów 10CH-22CH. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 dot. części nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika urologicznego typu Tiemann z jednym otworem bocznym, zamiast cewnika z dwoma otworami bocznymi.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 dot. części nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika urologicznego typu Tiemann w rozmiarach 10CH-22CH, zamiast rozmiarów 8CH-24CH.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 dot. części nr 52

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych z zakończeniem typu Nelaton wykonanych z materiału Pebax, zamiast materiału neoplex.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 dot. części nr 52

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych z zakończeniem typu Nelaton z mandrynem metalowym, zamiast mandrynu z poliestru.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 dot. części nr 52

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych z zakończeniem typu Nelaton w rozmiarach od 3CH do 7 CH, zamiast rozmiarów od 4CH do 8CH.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 dot. części nr 205

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dopęcherzowego z balonem w rozmiarze CH18, balon 50ml, zamiast cewnika w rozmiarze CH 18, balon 30/50ml oraz 60/80.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 dot. części nr 205

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dopęcherzowego z balonem w rozmiarze CH20, balon 60ml, zamiast cewnika w rozmiarze CH 20, balon 30/50ml.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 dot. części nr 206

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika z balonem, końcówka typu Dufour, w rozmiarach:

- CH16, pojemność balona 40 ml;
- CH 18, pojemność balona 50ml;
- CH20, pojemność balona 60ml;
- CH22, pojemność balona 70ml;
- CH 24, pojemność balona 80ml.

Cewnik wykonany z silikonu, przezroczysty. Doskonale tolerowany przez tkanki. Posiada wzmocniony trzon.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 dot. części nr 210

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły do aspiracji szpiku kostnego i transplantacji z podziałką na igle co 5 mm, zakończeniem Luer-Lock, łatwo usuwalną rączką (tak jak obecnie stosowane).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 9**Pytanie 1 dot. pakietu 188poz2**

Czy zamawiający dopuści asortyment posiadający następujące parametry ?

Przenośny, jałowy, apirogeny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Zbiornik elastomerowy umieszczony na przewodnicy. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii- zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta sposobie. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 390 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Kontrola wizualna możliwa dzięki wskaźnikowi napełnienia umieszczonemu na zewnętrznej obudowie (z wykorzystaniem cyfr i

znaków). Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia poru korkiem po wypełnieniu. Port do napełniania urządzenia działający w jednym kierunku. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytotatystykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futeła. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b, objętość nominalna 250 ml, a max 300 ml; nominalna prędkość przepływu 5,2 ml/h, nominalny czas pracy 48 h sztuk 1000

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 dot. pakietu 188 poz. 1

Czy zamawiający dopuści asortyment posiadający następujące parametry ?

Przenośny, jałowy, apirogeny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Zbiornik elastomerowy umieszczony na przewodnicy. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii- zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta sposobie. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 390 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Kontrola wizualna możliwa dzięki wskaźnikowi napełnienia umieszczonemu na zewnętrznej obudowie (z wykorzystaniem cyfr i znaków). Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia poru korkiem po wypełnieniu. Port do napełniania urządzenia działający w jednym kierunku. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytotatystykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futeła. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b, objętość nominalna 250 ml, a max 300 ml; nominalna prędkość przepływu 2,1 ml/h, nominalny czas pracy 120 h (5 dni) sztuk 50.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 10

Pytanie 1 – dotyczy Część 30

Prosimy o dopuszczenie elektrody koncentrycznej do badań EMG firmy Ambu z oznaczeniem kolorystycznym fioletowym zamiast czerwonym z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ i wyrażenie zgody na dostarczenie nieodpłatnie przewodu wielorazowego kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem EMG do podłączenia w/w elektrody.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – dotyczy Część 181

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 181 pozycja 3 pisząc aby złącze typu T było kompatybilne z przedłużaczem obwodu oddechowego z pozycji 4 zamiast z pozycji 5.

Przedłużacz obwodu oddechowego znajduje się w pozycji 5.

Odpowiedź: tak, nastąpiła omyłka pisarska.

Pytanie 3 – część 181

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 181 pozycja 5 pisząc „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, **rozciągliwych** 15cm, jednorazowy.....” zamiast „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, **rozciągliwy do 15cm, jednorazowy**”.

Odpowiedź: tak, nastąpiła omyłka pisarska.

UCZESTNIK 11

Pytanie 1 Dotyczy 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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 Część 106

Czy Zamawiający opisując długi mankiet ok 20-28cm, ma na myśli całkowitą długość rękawicy min. 500mm?

Odpowiedź: tak, długość całkowicie 500mm

Pytanie 3 Część 106

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o powyższych parametrach w rozmiarach S(6,5), M(7,5), L(8,5)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 12

Pytanie 1 Część 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 25 w pozycji 2 równoważnej elektrody HOLTER o rozmiarze 41mm x 55 mm.

Elektroda prostokątna, z języczkiem do mocowania kabla (nacięcie i otwór).

Wszystkie pozostałe parametry elektrody są zgodne z wymaganiami i specyfikacją Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie2 – Część 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 25 w pozycji 3 równoważnej elektrody do badań HOLTER o średnicy 37 mm. Elektroda okrągła, z jęczmieniem (wypustką) ułatwiającą aplikację na skórze pacjenta. W miejscu wypustki średnica elektrody wynosi 41mm. Wszystkie pozostałe parametry elektrody są zgodne z wymaganiami i specyfikacją Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3– Część 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 25 w pozycji od 1 do 3 zaofiarowania ceny jednostkowej elektrod w przeliczeniu na opakowania po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 13

Pytanie 1 Dotyczy: 56/PN/MN/2018, Część 208, ilość pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętniczne ogranicza również powstania niedrożności tzw: „side walling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire”. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24cm, 28cm, 32cm, 36cm, 40cm widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzaczem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Dotyczy: 56/PN/MN/2018, Część 208, ilość pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy w wersji z ramionami prostymi i zakrzywionymi o przekroju 14Fr, 16Fr o długości od mufy: 19cm, 23cm, 27cm, 31cm, 35cm, 50cm - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu 'Y', strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znacznica przewodnicząca z Nitinułu zakończona kształtem 'J', dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 14

Pytanie 1 Dotyczy próbek:

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie czy próbki należy dołączyć do oferty czy Wykonawca będzie zobowiązany do przesłania ich na wezwanie Zamawiającego? Pytamy, ponieważ w SIWZ istnieją zapisy, iż Zamawiający może wezwać do przedstawienia próbek jak również, iż owe próbki należy dołączyć do oferty.

Odpowiedź: Próbki należy dołączyć do oferty do dnia składania ofert do Sekretariatu Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach, pokój nr 7, ul. Szpitalna 60, 16 – 400 Suwałki

Pytanie 2 Dotyczy formy składania oferty:

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować jakie dokumenty należy przesłać za pośrednictwem Platformy? W SIWZ znajdują się sprzeczne informacje m.in. dot. potwierdzenia wadium i próbek.

Odpowiedź: za pośrednictwem platformy należy przesłać formularz ofertowy sporządzony przez wykonawcę według instrukcji podanej – załącznik nr 1 do SIWZ, Formularz asortymentowo – cenowy – załącznik nr 5 do SIWZ, Pełnomocnictwo do podpisania oferty, dowód wniesienia wadium, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (dalej JEDZ). Próbki należy złożyć do terminu składania ofert w Szpitalu Wojewódzkim im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach pokój nr 7 Sekretariat, ul. Szpitalna 60, 16 – 400 Suwałki

Pytanie 3 Część nr 4:

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do karmienia były pozbawione szkodliwych ftalanów, posiadały kolorowy konektor z fabrycznie dołączoną zatyczką zapobiegającą refluksowi oraz nadrukowaną skalę od 5cm do 25cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4 Część nr 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby na cewniku tuż pod kolorowym konektorem nadrukowane były rozmiar oraz skrócona nazwa producenta, co ułatwia proces identyfikacji nawet po wyjęciu cewnika z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5 Część nr 10: a)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie cewników Tiemann wykonanych z medycznego PCV o powierzchni zmrożonej, która ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu oraz zmniejsza tarcie między cewnikiem a śluzówką cewki moczowej, a tym samym zmniejsza ryzyko wystąpienia infekcji dróg moczowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 b)

Czy Zamawiający wymaga, aby na cewniku tuż pod kolorowym konektorem nadrukowane były rozmiar oraz skrócona nazwa producenta, co ułatwia proces identyfikacji nawet po wyjęciu cewnika z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7 Część nr 22, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 800 cm, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Część nr 39, poz. 5:

Czy Zamawiający zmniejszy ilość wymaganych próbek np. do 1 op.?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Część nr 73:

Czy Zamawiający dopuści maskę Venturiego w zestawie z 7 dyszami o następujących stężeniach i kolorach: 24% - niebieski, 28% - biały, 31% - pomarańczowy, 35% - żółty, 40% - czerwony, 50% - różowy, 60% - zielony, reszta parametrów zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Część nr 86: a)

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego o pojemności 25ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 b)

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wpisując w parametrach ocenianych pkt 3 i 4? Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: tak, nastąpiła omyłka pisarska.

Pytanie 12 Część nr 89:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości prowadnice do rurek, j.u., wykonane z metalowego drutu pokrytego tworzywem sztucznym medycznej jakości, przeznaczonym do zastosowań u dorosłych i dzieci, prowadnice w rozmiarach Fr 6, 10, 12, 14 dla rurek o rozmiarach: 2,0 do 10,0 (rozmiar rurki zwiększany co 0,5)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Część nr 123:

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno – gardłowe „Guedel” wykonane z termoplastycznego PE pozbawionego w całości szkodliwych ftalanów o poniższych rozmiarach i długościach: 000 – 4cm, 00 – 5cm, 0 – 6cm, 1 – 7cm, 2 – 8cm, 3 – 9cm, 4 – 10cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 14 Część nr 132: a)

Czy Zamawiający zmniejszy ilość próbek do 5 sztuk?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 15 b)

Czy Zamawiający dopuści rozmiar igły 0,30x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Część nr 134:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z wtopioną igłą w rozmiarze 0,3x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Część nr 151, 152: a)

Czy Zamawiający dopuści worki do moczu ze standardową malejącą skalą pomiarową w kolorze niebieskim co 100ml oraz cyfrową co 500ml? Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 b)

Czy Zamawiający wymaga tylnej ściany białej pozwalającej na dokładne określenie moczu we worku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 19 Część nr 152:

Czy Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu jednostkowym worka była fabrycznie nadrukowana informacja, iż produkt przeznaczony jest do tygodniowej zbiórki moczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20 Część nr 153:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby woreczki posiadały dodatkowe uszczelnienie wykonane z pianki, a w zamian za to dopuścić woreczki przyklejane za pomocą plastra akrylowego, który nie powoduje odparzeń, uczuleń oraz podrażnień skóry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 15

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm, 23/28 cm, 27/32 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 16

Pytanie nr 1 pakiet 32

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania fartucha o wymiarach 71x117cm. Różnica 1 cm jest niezauważalna, nie ma zatem jakiegokolwiek wpływu na funkcjonalność wyrobu. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie rozmiaru fartucha 71x116cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 2 pakiet 53

Prosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków za op.75 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości szt. na opakowania, czyli 4667 opakowań. Kieliszki konfekcjonowane są w opakowaniach po 75 szt. i w ten sposób są sprzedawane. W związku z tym, iż przepisy prawa odnoszące się do cen, pozwalają na podawanie cen wyłącznie do dwóch miejsc po przecinku, wycena za opakowanie umożliwi zaofiarowanie korzystniejszej oferty. Dla zobrazowania: przy wycenie 1 sztuki kieliszka po 0,02 zł, Zamawiający faktycznie zapłaci za opakowanie zbiorcze kieliszków 1,50 (takie ceny netto występują w przetargach) ale już przy cenie 0,03 – 2,25. Ponadto, z naszego doświadczenia wynika, iż w sytuacji wymogu podania ceny za 1 sztukę, Zamawiający otrzymuje oferty z identycznymi cenami i jest zmuszony unieważnić postępowanie w pakiecie. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie wyceny za 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 pakiet 84

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania osłonek na głowice niesterylnych, pakowanych pojedynczo, w szczelnym opakowaniu. Osłonki wymagane w SIWZ tracą sterylność w momencie wyjmowania z opakowania, zatem wydatkowanie środków publicznych na znacznie droższy wyrób medyczny, wydaje się być bezcelowe. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie sterylnych osłonek, znacząco droższych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 pakiet 88 poz. 1-6

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania pojemników na zużyty sprzęt medyczny wykonanych z tworzywa sztucznego polipropylenu, jako materiału równoważnego PCV. Pozostałe wymogi bez zmian. Polipropylen wykazuje lepsze właściwości, jeśli chodzi o wytrzymałość i dlatego używa go wielu producentów, do wyrobów jakimi są pojemniki na odpady medyczne, wymagające odporności na uderzenia i pęknięcia. Ograniczanie materiału wyłącznie do polietylenu jest nieuzasadnione. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie pojemników wykonanych z PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 pakiet 113 poz. 1-13

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rurek intubacyjnych ze znacznikiem głębokości na rurce w postaci kreski. Pozostałe wymogi bez zmian. Znacznik pełni w wyrobie konkretną funkcję użytkową ale sama jego postać graficzna pozostaje bez jakiegokolwiek znaczenia dla personelu medycznego. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie znacznika głębokości na rurce w postaci pierścienia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Postać graficzna ma znaczenie dla personelu medycznego. W sytuacji szybkiego działania, podczas nagłej interwencji mała kreska na rurce intubacyjnej bardzo często staje się mało widoczna dla personelu medycznego zwłaszcza podczas patrzenia pod różnymi kątami.

Pierścień wokół rurki jest dużo lepiej widoczny pod różnymi kątami i ułatwia pracę personelu medycznego.

UCZESTNIK 17

Pytanie 1 Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 149, pozycja 1,2,3,5,6,7.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod **warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)**. System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Pojemniki i wkłady wykonane z polietylenu o pojemności 1000 ml, 2000 ml i 3000 ml.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania proszek żelujący o pojemności 4kg z odpowiednim przeliczeniem do ilości zamawiającego?

Rozumiemy, że dopuszczenie Naszego systemu jednocześnie anuluje ocenę punktową z tytułu kompatybilności z systemem Serres. Oferujemy pełną kompensatę wszelkich kosztów związanych z wymianą systemu funkcjonującego w szpitalu na system Bacticlear.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 18

PYTANIE NR 1 CZĘŚĆ 83 POZ.1

Czy zamawiający dopuści osłonę na przewody, jednorazową, sterylną wykonaną z folii o wymiarach 221x15cm? Pozostałe parametry zgodnie z wymogami zamawiającego

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 19

Pytanie1 Część 144

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści kaniule dożylnie bez portu bocznego 0,6mm (26G) i 0,7mm (24G) dla noworodków i dzieci- przepływ 19ml/min (26G) i 29ml/min (24G), wykonane z FEP, z 3 paskami radiocieniącymi, bez zdejmowalnego uchwyty, ze skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzenie kaniuli, z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie folia, papier klasy medycznej, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie2

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykany standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z

automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), posiada badania na biokompatybilność poliuretanu, z którego wykonana jest kaniula, sterylizacja EO, rozmiary:

• 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min • 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min • 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 144 pozycje 2-3 do oddzielnego pakietu?

Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie udział w przetargu i zaoferowanie wysokiej jakości kaniul dożylnych oraz umożliwi uczciwą konkurencję, ponieważ obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jednego producenta.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet 146

Pyt. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 146 poz. 1 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatrzaskowym typu "klik", domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, posiada badania na biokompatybilność poliuretanu, z którego wykonana jest kaniula, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), sterylizacja EO, rozmiary:

• 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min • 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min • 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min • 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min • 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min • 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, z nazwą producenta jedynie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści: koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie udział w przetargu i zaoferowanie wysokiej jakości kaniul dożylnych oraz umożliwi uczciwą konkurencję, ponieważ obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jednego producenta.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Część 185

Czy Zamawiający dopuści igły do portów w rozmiarach: 20G x 19mm i 22G x 19mm?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Część 188

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: Pompę elastomerową jednorazowego użytku do podawania cytostatyków, pojemność nominalna 300 ml, minimalna 180 ml, bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 2ml/h, zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa blokująca promieniowanie UV, objętość szczątkowa leku do 3 ml, czas pracy 120 godzin przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, pompa posiada filtr antybakteryjny 5,0µm i odpowietrzający 0,03µm, w części wypełnienia pompa posiada bezigłowy system zamknięty, długość drenu 90 cm odporny na zaginanie, dokładność dozowania +/-10%, zbiornik gwarantujący stałe ciśnienie, posiada badania stabilności, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: Pompę elastomerową jednorazowego użytku do podawania cytostatyków, pojemność nominalna 300 ml, minimalna 180 ml, bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 5ml/h, zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa blokująca promieniowanie UV, objętość szczątkowa leku do 3 ml, czas pracy 48 godzin przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, pompa posiada filtr antybakteryjny 5,0µm i odpowietrzający 0,03µm, w części wypełnienia pompa posiada bezigłowy system zamknięty, długość drenu 90

cm odporny na zaginanie, dokładność dozowania +/-10%, zbiornik gwarantujący stałe ciśnienie, posiada badania stabilności, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 20

Załącznik nr 5 Część 29

Lp.	Przedmiot zamówienia
	Elektrody neutralne żelowe do lancetronu ES 350, 400; ES - VISION SYSTEM
1	Elektroda neutralna żelowa jednorazowego użytku, typ REM, jednorazowa dzielona, dla dorosłych i dzieci. Rozmiar 176x122mm. Powierzchnia przewodzenia 110cm ² . (Próbki 2 opakowanie a 5szt.)

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuści elektrodę neutralną żelową jednorazowego użytku, typ REM, jednorazową dzieloną, rozmiar 174mmx122mm, powierzchnia przewodzenia 110 cm²?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 21

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 1 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kołec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy § 2 ustęp 13 umowy. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawę produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 22

Pytanie 1

Czy Zamawiający w zad 4 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewniki do karmienia firmy RUSCH o dł. 500 mm i średnicach zewn. podanych w mm: 1,5mm; 2,1mm; 2,5mm; 3,0mm; 3,5mm czyli ok. 5, 6, 8, 10Fr?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych warunków zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w zad 52 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewnik moczowodowy z zakończeniem cylindrycznym (typ NELATON) firmy RUSCH, 2 oczka drenujące po przeciwległych stronach oddalone od siebie niecały centymetr, długość 70cm, wykonany z PCV, skalowany co 1cm, mandryn (popychacz) wykonany ze stali nierdzewnej; rozmiary: od 4CH do 8CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w zad 152 wyrazi zgodę na złożenie oferty na worek do zbiórki moczu o długości drenu 100cm firmy RUSCH? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 23

Pytanie nr 1

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w części 182 - poz. 1 na jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 4 nw. narzędzi: 1. Jednorazowy trokar 11 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”.

Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-11 mm.

2. Jednorazowa kaniula 11 mm, karbowana. Dwustopniowy zawór do insuflatora. Wbudowana uszczelka 5-11 mm. Kaniula kompatybilna z trokarem z pozycji 1.

3. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza.

4. Jednorazowa igła Veressa 120mm kaliber 14 G z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej.

Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia są kompatybilne?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w części 182 - poz 2 na jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 5 nw. narzędzi:

1. Jednorazowy trokar 11 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-11 mm.

2. Jednorazowa kaniula 11 mm, karbowana. Dwustopniowy zawór do insuflatora. Wbudowana uszczelka 5-11 mm. Kaniula kompatybilna z trokarem z pozycji 1.

3. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza.

4. Jednorazowa igła Veressa 120mm kaliber 14 G z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej.

5. Worek do pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10mm. Trzon wykonany z polipropylenu, worek z materiału odpornego na rozerwania i pęknięcia - poliuretanu (wytrzymałość na rozerwanie 0,78 – 0,80 g/m²), wielkość otworu 6,5 cm. Długość robocza 36 cm. Pojemność 220 ml.

Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia są kompatybilne?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w części 182 - poz 3 na jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 4 nw. narzędzi:

1. Jednorazowy trokar 12 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”.

Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-12 mm.

2. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”.

Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza.

3. Jednorazowa kaniula 5 mm, karbowana kompatybilna z trokarem z pozycji 2.

4. Jednorazowa igła Veressa 120mm kaliber 14 G z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej.

Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania.

Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia są kompatybilne?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w części 182 – poz. 5 na jednorazowy trokar 11 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”.

Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-11 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w części 182 - poz 6 na jednorazowy trokar 12 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”.

dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-12 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w części 182 - poz 7 na worek do pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10mm. Trzon wykonany z polipropylenu, worek z materiału odpornego na rozerwania i pęknięcia – poliuretanu (wytrzymałość na rozerwanie 0,78 – 0,80 g/m²), wielkość otworu około 6,5 cm. Długość robocza 36 cm. Pojemność 220 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 24

Pytanie 1 Część nr 25 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 42 x 45 mm okrągłej z języczkiem ułatwiającym aplikację, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część nr 25 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody przeznaczonej do badań Holtera o rozmiarze 40mmx55mm, przy pozostałych parametrach bez zmian. Różnica w rozmiarze 1-2mm nie powinna stanowić dla Zamawiającego żadnej różnicy w użytkowaniu elektrody.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część nr 25 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o średnicy 36mm wyposażonej w języczek do mocowania elektrody bez nacięcia i otworu do mocowania kabla. Zapis odnośnie mocowania został chyba omyłkowo dopisany do tej elektrody, która mając tak mały rozmiar i okrągły kształt nie może być wyposażona w wymagane nacięcia i otwory (powyższy zapis został chyba omyłkowo przepisany z pozycji nr 2 tego pakietu)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część nr 25 poz. 1-3 i część 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część nr 27 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody o wymiarach 23mm x 23mm w kształcie kwadratu z zaokrąglonymi rogami, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część nr 103 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic o grubości w części palca min. 0,166mm, dłoni min. 0,14mm, mankietu min. 0,11mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Część nr 104 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic o grubości w części palca min. 0,20mm, poziomie AQL <=1,0 i poziomie protein <60ug/g przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Projekt umowy - par. 7 ust. 5 a)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Projekt umowy - par. 7 ust. 5 c)

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 7 ust. 5c. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano

wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź:

UCZESTNIK 25

Pytanie 1 Część 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania czepek medycznego typu beret zgodnego z wymaganiami siwz o średnicy ok 52 cm .

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część 83

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania osłony na przewody o wymiarze 14 x 250cm. Pozostały opis zgodny z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część 103

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania rękawic chirurgicznych o grubości w części palca 0,20mm, dłoni 0,18mm, mankietu 0,16. Pozostały opis zgodny z wymaganiami SIWZ

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 26

Pytanie 1 Dotyczy przedmiotu zamówienia (część nr 247) i zapisów § 2 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych?

Wyroby będące przedmiotem zamówienia w części nr 247, dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po:

- 1) 20 sztuk – dwunastogodzinny zestaw do podawania środka kontrastowego (cz. 247 poz. 1),
- 2) 50 sztuk – jednorazowy sterylny dren o dopuszczalnej długości 250 cm kompatybilny z zestawem dwunastogodzinnym (cz. 247 poz. 2),
- 3) 20 sztuk – jednorazowy, sterylny zestaw do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu MedradStellant CT D (cz. 247 poz. 3).

Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie).

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych, poprzez dodanie odpowiedniego zapisu do wzoru umowy, np. w § 2 ust. 1:

„Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych(jeśli dotyczy).”

Odpowiedź: tak, zamawiający uwzględni.

Pytanie 2 Dotyczy zapisu § 1 ust. 5 wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy odwołanie w przedmiotowym zapisie umowy do § 7 ust. 6 jest prawidłowe? Wydaje się, że odwołanie powinno być do postanowienia § 7 ust. 5 umowy.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska, w związku z powyższym zamawiający dokonuje zmiany projektu umowy w zakresie § 1 ust. 5 nadając mu brzmienie: Ceny jednostkowe nie ulegną zmianie przez cały okres obowiązywania umowy - z zastrzeżeniem §7 ust. 5

Pytanie 3 Dotyczy zapisu § 2 ust. 5 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu § 2 ust. 5 wzoru umowy? W przypadku wady towaru Zamawiający może złożyć reklamację, natomiast w przypadku braków ilościowych dostawa jest niewykonana tylko w części.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Dotyczy zapisu § 3 ust. 11 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu § 3 ust. 11 wzoru umowy, w zakresie obciążenia Wykonawcy wszelkimi czynnościami związanymi z reklamacją jedynie w przypadku, gdy reklamacja jest zasadna? Proponujemy zmianę zapisu na następujący: *Wszelkie czynności związane z **zasadną** reklamacją towaru obciążają Wykonawcę.*

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Dotyczy zapisu § 4 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 4 ust. 1 wzoru umowy w części dotyczącej numeru konta do rozliczeń? Proponujemy, aby zapis odnosił się do numeru konta wskazanego na fakturze, np.

*Zapłata za dostarczony towar następować będzie przelewem na konto Wykonawcy wskazane na fakturze w terminie do **60** od daty wpływu prawidłowo wystawionej faktury na adres siedziby Zamawiającego bądź od daty jej otrzymania w formie elektronicznej, przesłanej na adres*

e-mail Zamawiającego tj.: Na fakturze może znajdować się numer umowy usługi bądź numer zamówienia wraz z wyodrębnieniem wszystkich pozycji wykonanej usługi oraz wszystkie dane określone w art. 106e ustawy o VAT

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 6 Dotyczy zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy? Postanowienie to jest niezgodne z art. 491 Kodeksu cywilnego, który jest przepisem bezwzględnie obowiązującym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 Dotyczy zapisu § 4 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia § 4 ust. 3 wzoru umowy, w taki sposób aby datą zapłaty była data uznania rachunku Wykonawcy?

Za dokonanie zapłaty powinien być uznany moment, w którym wierzyciel uzyskuje możliwość dysponowania należną mu kwotą pieniężną. Z chwilą obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego Wykonawca nie dysponuje jeszcze tymi środkami, aż do czasu uznania rachunku Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

Pytanie 8 Dotyczy zapisów § 5 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów § 5 wzoru umowy, w taki sposób, aby nie wykraczały one poza zakres art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej? Postanowienia przywołanego przepisu stanowią wystarczającą ochronę przed zmianą wierzyciela.

Jednocześnie wnosimy o wykreślenie zapisu § 5 ust. 4 wzoru umowy, który uniemożliwia jej wykonanie. Za czynność, na którą wymagana byłaby zgoda należałoby uznać np. prowadzenie rachunku bankowego Wykonawcy i dokonywanie na nim rozliczeń.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 9 Dotyczy zapisu § 6 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę podstawy obliczania kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 2 wzoru umowy, w taki sposób aby dotyczyła wartości towarów zareklamowanych?

Kara ta jest niewspółmiernie wysoka do zawinienia Wykonawcy, co jest sprzeczne z regulacjami prawnymi w tym zakresie. Wobec tego istotnym jest, aby kara umowna została zmiarkowana do wysokości umożliwiającej jej pełnienie funkcji dyscyplinująco – represyjnej, gdyż ma ona mobilizować Wykonawcę do prawidłowej realizacji ustalonych warunków umowy, nie stanowi natomiast odszkodowania. Wskazane w pełni zostanie spełnione przy ustaleniu kary umownej w zaproponowanym powyżej kształcie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 10 Dotyczy zapisu § 6 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ust. 3 wzoru umowy, tak aby określone w nim uprawnienie przysługiwało Zamawiającemu w przypadku, gdy Wykonawca pozostaje w zwłoce i po upływie uprzednio wyznaczonego Wykonawcy dodatkowego terminu na realizację dostawy?

Proponujemy zmianę przedmiotowego zapisu na następujący:

W przypadku gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w dostawie przedmiotu umowy w terminach, określonych w § 2 ust. 1, Zamawiający może wyznaczyć Wykonawcy odpowiedni dodatkowy termin do wykonania z zagrożeniem, iż w razie bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu będzie uprawniony do dokonania zakupu interwencyjnego od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 11 Dotyczy zapisu § 6 ust. 6 wzoru umowy

Prosimy o doprecyzowanie § 6 ust. 6 wzoru umowy poprzez wprowadzenie zamkniętego katalogu takich naruszeń umowy, które będą uprawniały Zamawiającego do naliczenia kary umownej w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 12 Dotyczy zapisu § 7 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 7 ust. 2 wzoru umowy, tak aby określone w nim uprawnienie przysługiwało Zamawiającemu po upływie dodatkowego odpowiedniego terminu, wyznaczonego przez Zamawiającego w wezwaniu Wykonawcy do wymiany zakwestionowanego wadliwego towaru?

Proponujemy zmianę przedmiotowego zapisu na następujący:

Jeżeli Wykonawca dopuszcza się zwłoki z dostawą towaru wolnego od wad w przypadku, o którym mowa w § 3 ust. 9 Umowy Zamawiający może wyznaczyć Wykonawcy odpowiedni dodatkowy termin do wykonania z zagrożeniem, iż w razie bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu będzie uprawniony do odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 13 Dotyczy zapisu § 7 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 7 ust. 3 wzoru umowy, tak aby określone w nim uprawnienie przysługiwało Zamawiającemu (adekwatnie jak w propozycji zmiany zapisu § 7 ust. 2 wzoru umowy) po upływie dodatkowego odpowiedniego terminu, wyznaczonego przez Zamawiającego w wezwaniu Wykonawcy do prawidłowego wykonywania postanowień umownych?

Proponujemy zmianę przedmiotowego zapisu na następujący:

Jeżeli Wykonawca dopuszcza się zwłoki z realizacją dwóch kolejnych dostaw w terminie wskazanym w § 2 ust. 1 Umowy Zamawiający może wyznaczyć Wykonawcy odpowiedni dodatkowy termin do wykonania z zagrożeniem, iż w razie bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu będzie uprawniony do odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym, za wyjątkiem okoliczności, gdy Wykonawca poinformował wcześniej Zamawiającego o niemożności realizacji zamówienia w terminie, za co nie ponosi winy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 Dotyczy zapisu § 7 ust. 6 wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie zapisów § 7 ust. 3 pkt 1) i 4) wzoru umowy. Sytuacje w nich określone nie powinny stanowić podstawy do wypowiedzenia umowy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 27

Pytanie 1 Część 65 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarze 0,1,2,3,4,5? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Część 67 pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu kolorystycznego określenia ochrony, poziom ochrony będzie nadrukowany na masce. Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Część 75 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści myjkę/rękawicę o gramaturze 70g/m², o długości 215mm. Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część 78 pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu aby okulary ochronne były sterylne, a czyste mikrobiologicznie? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 5 Część 155 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z HDPE o pojemności około 1,5l, wyposażony w funkcję „twist i lock” która umożliwia bezpieczne zamknięcie worka po użyciu. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część 158 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania 72h posiadające blokadę dostępu do pacjenta w postaci przesuwnej zastawki; kod barwny na złączu określający rozmiar cewnika. Długość do rurek intubacyjnych 600mm, do rurek tracheostomijnych 340mm. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Część 162 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści czysty mikrobiologicznie zestaw do higieny jamy ustnej. Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Część 162 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści gąbkę do mycia jamy ustnej czystą mikrobiologicznie. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Część 162 pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 162 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 28

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do wzoru Umowy zapisu następującej treści:

"Strony zgodnymi oświadczeniami woli ustalają, iż, zgodnie z zasadą dobrowolności stosowania mechanizmu podzielonej płatności (tzw. split payment), we wzajemnych rozliczeniach Stron nie będzie stosowany wskazany wyżej mechanizm".

Część nr 1, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne regulowane za pomocą szpili, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część nr 8, pozycja 1-8

Czy Zamawiający odstąpi do wymogu zmrożonej powierzchni?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Część nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część nr 13, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny wykonany ze 100% silikonu posiadające sześć dużych specjalnie wyprofilowanych atraumatycznych otworów drenujących, w rozmiarze CH 24/50 cm, CH 30/50 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehr'a wykonane z czystego silikonu, z linią widoczną w RTG, bez znaczników co 5cm, o długości ramion: główne 45cm, poprzeczne 18cm, sterylne, z łącznikiem typu Large-Lock (kompatybilne z workami drenażowymi), w rozmiarach CH 8 – CH 24 (co 2), podwójnie pakowane ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Część nr 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do drenażu klatki piersiowej ostro zakończone, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Część nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o wymiarach 120x140cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Część nr 32, pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Część nr 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 22G/40 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Część nr 40, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 22G/75 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Część nr 40, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 21G/90 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Część nr 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 3889 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Część nr 54, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków z pokrywą w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 112 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę o długości 117cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Część nr 57, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Część nr 57, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę o długości 116cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Część nr 61, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów Y, o średnicach zewnętrznych każdego ramienia 8,2mm x 10,5mm (min. x max) ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 Część nr 65, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne z nadmuchiwanym mankietem w rozmiarach : 0-5, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20 Część nr 67, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę z elastyczną bezlateksowa gumką mocującą maskę wokół głowy pokrytą wysokiej jakości poliuretanem i lateksem w kolorze białym, z informacją o klasie maski nadrukowaną na masce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 21 Część nr 71, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem i drenem, nebulizator o pojemności 8 ml (skalowany co 1 ml), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22 Część nr 74, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 90g/m²?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 Część nr 74, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści myjki posiadające badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24 Część nr 75, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjki o parametrach:

- Wykonana z miękkiego, delikatnego i chłonnego materiału
- Wykona z podfoliowanej celulozy (Airlaid)
- Możliwość założenia na dłoń
- Gramatura celulozy 60g/m²
- Rozmiar 16cm x 23cm
- Odporna na rozrywanie
- Sucha, nie nasączona żadnymi substancjami myjącymi
- Jednorazowego użytku
- Opakowanie a'50 sztuk

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25 Część nr 76, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z łącznikiem typu T, ustnikiem i drenem, nebulizator o pojemności 20 ml (skalowany co 2ml), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26 Część nr 78, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary w rozmiarze: 310-375 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 27 Część nr 84, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'144 sztuki z przeliczeniem do 105 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 28 Część nr 93, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 15 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29 Część nr 94, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 30 Część nr 95, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewód do cytoskopu podwójny posiadający w zestawie osobno pakowaną przedłużkę wykonaną z miękkiego silikonu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 31 Część nr 103

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein max 33µg/g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 32 Część nr 103

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości całkowitej od minimum 280mm do minimum 290mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 33 Część nr 103

Czy Zamawiający dopuści rękawice nie składane w pół?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ

Pytanie 34 Część nr 103

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające specjalną warstwę antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ

Pytanie 35 Część nr 104

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein max 94µg/g, AQL-1,0, długość minimum 275mm zgodnie z EN455, posiadające specjalną warstwę antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt narzędzi?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36 Część nr 106

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach: S (6,5), M (7,5) i L (8,5), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 Część nr 107

Prosimy o doprecyzowanie, jakich rękawic oczekuje Zamawiający: lateksowych pudrowanych, czy bezpudrowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rękawic lateksowych pudrowanych

Pytanie 38 Część nr 108

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach: Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpudrowe, wewnętrznie chlorowane, mankiet rolowany, w kolorze lawendowym. Teksturowane na końcach palców co zapewnia dobry chwyt, grubość rękawic w palcach min. 0,10 mm, średnia grubość na dłoni 0,07mm. Zgodne z PN/EN 455-1,2,3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 (wodorotlenek sodu 40% poziom 6 (480minut), kwas siarkowy 96% poziom 0, n-Heptane poziom 5 (240minut)) potwierdzone przez niezależne badania dołączone do oferty oraz minimum 10 cytostatyków na 5 poziomie (240minut). Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną. Posiadające raporty z badań jednostki niezależnej potwierdzające możliwość kontaktu z żywnością w mediach imitujących różnego rodzaju żywność, dołączone do oferty. Wymagany przez Zamawiającego certyfikat do żywności wystawiany jest na podstawie raportów z badań. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od S do XL zawierające 100 szt. rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 Część nr 108

Prosimy o dopuszczenie rękawic w opakowaniach a'200 sztuk dla rozmiarów S-L, oraz a'180 sztuk dla rozmiaru XL z przeliczeniem zamawianych ilości na 25 000 opakowań.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40 Część nr 108

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców, o nieznacznej (nieodczuwalnej) różnicy w grubości na palcu 0,10mm ($\pm 0,01$), odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 potwierdzone przez niezależne badania dołączone do oferty, przynajmniej 4 związków chemicznych (kwas organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min. 30 minut). Pragniemy nadmienić, że rękawice diagnostyczne przeznaczone są do krótkotrwałego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 Część nr 111, pozycja 1-11

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości umożliwiającym kontrolę położenia rurki w postaci półpiersi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 Część nr 113, pozycja 1-13

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości umożliwiającym kontrolę położenia rurki w postaci półpiersi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 Część nr 115, pozycja 1-12

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości umożliwiającym kontrolę położenia rurki w postaci półpiersi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 Część nr 117, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną bez mankietu w rozmiarach od 3,5 do 5,5? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45 Część nr 118, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną z mankiem niskociśnieniowym posiadającą wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach w rozmiarach 5,0 do 10,00? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46 Część nr 123, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową „Guedel” wykonaną z wysokiej jakości PE (polietylenu) pozbawionego PCV i ftalanów w rozmiarach: 000- 40 mm, 00 -50 mm , 0-60 mm, 1-70 mm, 2-80 mm , 3-90 mm, 4-100 mm, 5-110 mm, 6-120 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47 Część nr 125, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena czerświatłową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 Część nr 125, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarze 20F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 Część nr 126, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 Część nr 129, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u. trzyczęściową z końcówką do cewników z tłokiem w kolorze białym transparentnym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 Część nr 130, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u. trzyczęściową 20 ml skalowaną co 0,5 ml, pakowaną a' 50 sztuk odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 Część nr 130, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u. trzyczęściową 30 ml pakowaną a' 40 sztuk odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 Część nr 130, pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u. trzyczęściową 50 ml pakowaną a'25 sztuk odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 54 Część nr 132, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u insulinową z igłą w rozmiarze 0,4x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55 Część nr 133, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u insulinową z igłą w rozmiarze 0,4x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56 Część nr 137, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57 Część nr 137, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58 Część nr 140, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści taśmę chirurgiczną jałową typu rzep do mocowania przewodów w rozmiarze 2x22cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 59 Część nr 144, pozycja 1,3

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do w/pakietu, co pozwoli złożyć nam konkurencyjną ofertę?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60 Część nr 145, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 24 G o długości 19 mm i przepływie 23 ml/min lub 18G o długości 45 mm i przepływie 95 ml/min?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61 Część nr 146 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną z samoczynnym zabezpieczeniem ostrza chroniącym przed zakłuciami, cewnik wykonany z wysokiej jakości PTFE/FEP, „ostrze wykonane ze stali nierdzewnej, osłonka igły wykonana z polipropylenu, cewnik wyposażony w 2 paski kontrastujące w RTG, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi, korek typu luer lock, bez lateksu, rozmiary:

24 G dł 19 mm– przepływ 23 ml/min, 22 G dł 25 mm– przepływ 36 ml/min, 20 G dł 32 mm– przepływ 65 ml/min, 18 G dł 45 mm– przepływ 95 ml/min, 17 G dł 45 mm– przepływ 125 ml/min, 16 G dł 45 mm– przepływ 180 ml/min, 14 G dł 45 mm– przepływ 270 ml/min,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 62 Część nr 146 pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 63 Część nr 146 pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by nazwa producenta była umieszczona bezpośrednio na koreczku?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 64 Część nr 151 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu ze skalą pomiarową co 100 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 65 Część nr 152 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 66 Część nr 155 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z LDPE? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 67 Część nr 174 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z nieprzezroczystymi konektorami, czterema otworami bocznymi, z czterema otworami bocznymi o długości 105 cm dla rozmiarów 10-24? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 68 Część nr 175, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel ścierny w butelce a'250g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 69 Część nr 176, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 70 Część nr 176, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce o pojemności 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 71 Część nr 176, pozycja 1-2

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 72 Część nr 176, pozycja 1-2

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 73 Część nr 198, pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 74 Część nr 198, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści gaziki nasączone 70% alkoholem izopropylowym wykonane z włókniny spunlace o gramaturze 40g/m2?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 75 Część nr 227, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by kranik posiadał w zestawie klipsy do oznaczenia linii (czerwony i niebieski)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 29

Pytanie 1

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 10 dni roboczych oraz wymiany towaru wadliwego w terminie 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną?

Odpowiedź: tak, zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu na poprzez dodanie następującej treści:

„...do 30 dni. W przypadku zwłoki w płatnościach powyżej 30 dni od terminu wskazanego na fakturze Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych zamówień do momentu uregulowania zaległej należności”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,25%?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,25%?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu nr 201

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczoteczki cytologiczne do pobierania materiału z drzewa oskrzelowego w czasie bronchoskopii, długość szczotki 20mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu nr 214

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii – EUS. Średnica igły 19 i 22G – w zależności od potrzeb zamawiającego. Z możliwością regulacji igły od 0 do 8,5 cm, oraz przedłużenie koszulki od 0 do 4 cm. W zestawie strzykawka próżniowa?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 215

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA), średnica igły: 22G (0,7mm); maksymalna długość wysunięcia ostrza igły: 40mm, regulacja w zakresie stopnia wysunięcia osłonki między 670–710mm, , w części dystalnej igła poddana specjalnej obróbce wzmacniającej jej echogeniczność, igła posiada 2 blokady w postaci mechanizmu twist-lock, regulacja długości wysunięcia igły oraz osłonki bez użycia śrubek, blokowanie wysunięcia igły i osłonki za pomocą dwóch pierścieni obracających się wokół rękojeści (*mechanizm umożliwia obsługę igły przy użyciu jednej ręki*) igła wykonana z nitinolu (materiał zapobiega tzw. efektowi „banana” mogącemu pojawić się podczas wysuwania igły przy zagiętym endoskopie, lub ewentualnym odkształceniom igły w przypadku kilkukrotnych nakłóć), narzędzie posiada zaokrąglony mandryn; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1.8mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, w komplecie strzykawka próżniowa o pojemności 20ml, możliwość ustawienia próżni w strzykawce na min. 4 poziomach (5ml, 10ml, 15ml i 20 ml); igła kompatybilna z bronchoskopem typu EBUS firmy Pentax bez konieczności stosowania dodatkowych adapterów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 224 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszczyki biopsyjne jednorazowe – długość robocza 160cm, średnica miseczki 1,8mm, powlekane, bez igły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy Pakietu nr 224 – poz. 2

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszczyki biopsyjne jednorazowe – długość robocza 160 cm lub 230 cm, średnica miseczki 2,3mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, rozmiar w zależności od potrzeb Zamawiającego.

Pytanie 10

Dotyczy Pakietu nr 226

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować koszyk do usuwania złogów z przewodów żółciowych i trzustkowych Typu „dormia” - sześcioramienny, długość koszyka 50mm i 60mm do usuwania małych kamieni i złogów, średnica koszyka odpowiednio 20mm i 25mm z końcówką zaokrągloną bez użycia przewodnika, oraz typu „basket” - czteroramienny, długość koszyka 50, 60, 70mm, bez użycia przewodnicy oraz z przewodnicą. Z końcówką dalszą standard oraz z końcówką zaokrągloną?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu nr 241

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować sfinkterotom; średnica 7FR temperowany do 5Fr; 3-kanałowy; z niezależnymi kanałami dla przewodnika, na cięciwę i do podawania kontrastu. Część cięciwy pokryta izolacyjną warstwą ochronną. Końcówka kontrastująca ze znacznikami. Długość robocza 1900-2000mm. Długość cięciwy tnącej 20, 25, 30mm. Długość noska ok 5mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 30

Pytanie 1 Pytanie do SIWZ

Proszę o sprecyzowanie czy próbki należy dołączyć do oferty, a jeśli tak to proszę o podanie dokładnego adresu miejsca dostarczenia próbek.

Odpowiedź: Próbkę należy dostarczyć do terminu składania ofert tj. dołączyć do oferty na adres: Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach, Sekretariat, pokój nr 7, ul. Szpitalna 60, 16 – 400 Suwałki

Pytanie 2 Zadanie 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie worka w rozmiarze 16 cm x 23 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Zadanie 4, poz. 2

Proszę o dopuszczenie worka w rozmiarze 21 cm x 30 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Zadanie 4, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie worków pakowanych a'100 sztuk.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Zadanie 4, poz. 1-2

Czy Zamawiający oprócz wycięcia na uchwyt pojemnika wymaga także:

- wycięcia w dolnej części pozwalającego na swobodne wyprowadzenie drenu
- dodatkowego paska klejącego pozwalającego na zamknięcie worka

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Zadanie 92, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przedłużacza z kranikiem o średnicy wewnętrznej przedłużacza wynoszącej 3,0 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Zadanie 98, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 45 mm (40 mm w części przezroczystej).

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Zadanie 99, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia na igłę bioreczna po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 9 Zadanie 99 i 100, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zacisk rolkowy wyposażony był w uchwyt na dren, w celu zwiększenia efektywności pracy obsługi szpitala?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 10 Zadanie 101, poz. 1

Proszę o dopuszczenie aparatu do infuzji z filtrem Auto Air Stop, zapobiegającym przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta, a także z filtrem hydrofobowym na końcu drenu, który zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Kolec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym samozamykającym się, aparat odporny na ciśnienie 2 bara, sterylizowany tlenkiem etylenu, z opaską stabilizującą dren wewnątrz opakowania, z zabezpieczeniem na kolec, zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren, dren o długości 180 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Zadanie 128, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę o 20%: 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12ml, 20-24ml.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12 Zadanie 128, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Zadanie 129, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawki cewnikowej z tłokiem w kolorze mlecznobiałym.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Zadanie 129, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga podwójnej skali w strzykawce cewnikowej 100 ml, w celu możliwości bardziej precyzyjnej podaży płynów?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 15 Zadanie 130, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę o ok 20%.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 16 Zadanie 131, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z wyraźnym, transparentnym, delikatnie mlecznym tłokiem, zbliżonym do koloru cylindra, kontrastującym z cylindrem, z powodzeniem stosowane w wielu Szpitalach na terenie Polski. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza

Pytanie 17 Zadanie 133, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,4x13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 18 Zadanie 144, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP. Zarówno FEP jak i PTFE to teflon. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza

Pytanie 19 Zadanie 144, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza

Pytanie 20 Zadanie 144, poz. 3

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 21 Zadanie 145, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli 24G/19 mm o przepływie 18 ml/min.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie 22 Zadanie 146, poz. 2-3

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 23 Zadanie 146, poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie koreczków bez nazwy producenta na koreczku.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza

Pytanie 24 Zadanie 151, poz. 1

Proszę o dopuszczenie worka ze skalą pomiarową co 100 ml.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza

Pytanie 25 Zadanie 198, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga żeby gazik był sterylny?

Odpowiedź: wystarczy czysty mikrobiologicznie

Pytanie 26 Zadanie 198, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga sterylnego gazika do dezynfekcji, po rozłożeniu 16 x 10 cm, w saszetce o rozmiarze 6x7 cm, złożony 4-okrotnie, 8 warstw, nasączony 2-propanolem 70% (izopropanolem 70%)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 27 Zadanie 227 i 228, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kranik bez znaczników (klipsów), z powodzeniem stosowany w placówkach na terenie całej Polski?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

UCZESTNIK 31

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 2

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 4

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 7 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu cenowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 8

Dotyczy pakietu 87

Prosimy o poprawę formularza cenowego dla pakietu nr 87 – brakuje pozycji 5 i 6.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska

Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu nr 87

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 zwane etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia "W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii" wymaga się aby "materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczonym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany". Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: "Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi." Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są "procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020" w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 87

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11

Czy do próbek które mają być dołączone do oferty należy dołączyć jakieś dodatkowe dokumenty? Próbki zostaną przesłane na adres Zamawiającego przed upływem terminu składania ofert.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 32

Pytanie 1 Dotyczy Pakietu 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500ml (obejmujący także zakres opisany w SIWZ), przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 Dotyczy Pakietu 33 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 75-1200ml (obejmujący także zakres opisany w SIWZ), przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 3 Dotyczy Pakietu 33 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej powyżej 25ml (obejmujący także zakres opisany w SIWZ), przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 Dotyczy Pakietu 33 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej powyżej 25ml (obejmujący także zakres opisany w SIWZ), przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 Dotyczy Pakietu 33

Prosimy o doprecyzowanie na jakich obiektywnych zasadach będzie przyznawana punktacja w kryterium jakości w zakresie pakietu nr 33.

Na jakich zasadach będzie oceniana „łatwość otwarcia opakowania”? Czy Zamawiający będzie mógł przyznawać punkty pośrednie, nieobiektywnie oceniając łatwość otwierania w opakowaniu folia –papier w opakowaniach różnych producentów?

Na jakich zasadach będzie oceniana „czytelna etykieta ze składem datą ważności, serią”? Czy Zamawiający będzie mógł przyznawać punkty pośrednie? Pragniemy zauważyć, że dane takie jak data ważności czy seria musi posiadać etykieta każdego wyrobu medycznego dopuszczonego do obrotu na terenie naszego kraju. Na jakich zasadach oceniana będzie więc obiektywnie jakość w powyższym zakresie?

Na jakich zasadach będzie oceniana „skuteczność nawilżania”? Czy Zamawiający będzie mógł przyznawać punkty pośrednie? Prosimy o doprecyzowanie, jakie wartości są faworyzowane przez Zamawiającego aby uniknąć stroniczości w przyznawaniu punktów w tym zakresie.

Odpowiedź: „jakość” oceniane będzie jak niżej:

Ocena w kryterium „Jakość” „zostanie dokonana zgodnie z punktacją określoną w formularzu asortymentowo –cenowym – załącznik nr 5 do SIWZ:

- Poszczególni członkowie Komisji Przetargowej będą dokonywali indywidualnej oceny ofert, przyznając punkty zgodnie z zasadami określonymi w Załączniku nr 5.
- Otrzymana suma punktów zostanie podstawiona do następującego wzoru:

$$\text{Ocena oferty } X = \frac{P_x}{P_{max}} \times 100 \times 30\%$$

gdzie:

P_x – ilość punktów uzyskana przez ofertę X

P_{max} – maksymalna możliwa do uzyskania ilość punktów

Maksymalna liczba punktów 30 pkt.

Pytanie 6 Dotyczy Pakietu 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy Vt=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 Dotyczy Pakietu 34 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Dotyczy Pakietu 34 poz. 3

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 9 Dotyczy Pakietu 76 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Dotyczy Pakietu 89

Czy Zamawiający dopuści prowadnice intubacyjne dostępne w rozmiarach:

FR6 (2,5-3,5)- długość 305mm, FR 10 (3,5-6,0)- długość 415 mm, FR 12 (6,0-8,0)- długość 460 mm?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Dotyczy Pakietu 113

Czy Zamawiający dopuści rurki ze znaczkami głębokości w postaci pasków nie na całym obwodzie rurki, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 12 Dotyczy Pakietu 114

Czy Zamawiający dopuści rurki ze znaczkami głębokości w postaci pasków nie na całym obwodzie rurki, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 13 Dotyczy Pakietu 114

Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 14 Dotyczy Pakietu 158

Czy Zamawiający dopuści sterylny zamknięty system do odsysania z rurki tracheotomijnej oraz intubacyjnej w rozmiarach Ch 12-16 z możliwością stosowania przez 72 godziny (przy możliwej wymianie samego cewnika co 24 h):

- sterylny-pakowany pojedynczo,
- atraumatyczna końcówka cewnika z otworem głównym i 2 otworami bocznymi,
- mocny rękaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz,
- komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta,
- aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni
- obrotowy adapter umożliwiający bezpieczne podłączenie rurki,
- długość 36.5 cm - dla rurek tracheostomijnych i 60 cm dla rurek intubacyjnych,
- zasuwana zastawka oddzielająca cewnik od pacjenta,
- dedykowany port do irygacji i płukania,
- łącznik prosty z końcem schodkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Dotyczy Pakietu 181 poz. 1

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

UCZESTNIK 33

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 4 poz. 1-5

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników do karmienia jałowych z zatyczką pakowane w standardowe opakowanie czyli zwinięty w spiralę gdzie po wyjęciu z opakowania cewnik jest na tyle miękki, że po wyjęciu cewnik jest prosty spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 18 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów kehr wykonane z latexu naturalnego, silikonowane, jednorazowego użytku, jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane podwójnie folia / folia – papier
Cewnik T-Kehr występuje w rozmiarach CH 8 do CH 26 długość ramion 16/38 cm

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 53 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 85 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji ostrza wymienne w rozmiarze 26?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min 65mm (wolna od PVC), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał przyrządu wyposażonego w komorę kroplową bez PVC oraz pozbawionego w całości ftalanów potwierdzone kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego oraz oświadczeniem producenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, z igłą biorcza ściętą dwupłaszczyznowo wykonaną z ABS wzmocnionego włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, z igłą biorcza dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo wykonaną z ABS wzmocnionego włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 128 poz. 1-4

Czy w celu zapewnienie gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu Zamawiający wymaga tłoka prostego (nie zwężanego) na całej długości cylindra.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 128 poz. 1-4

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania strzykawek z rozszerzona skala o minimum 20 % co pozwoli szpitalowi na szersze wykorzystanie strzykawek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 130 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 10 ml z skalą co 0,5 ml spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 144 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 151 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worków do zbiórki moczu z skalą pomiarową co 100 ml spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 152 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worków do zbiórki moczu z skalą pomiarową co 100 ml spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 153 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worków do pobierania próbek moczu bez dodatkowej pianki.

Prośbę swą kierujemy ponieważ z naszego doświadczenia wiemy, że pianka występująca na łączeniu worka ze skórą dziecka powoduje przeciekanie moczu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16 dotyczy pakietu nr 157 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zaciskaczy do pępowiny w pojedynczą blokadą zapobiegającą przypadkowemu otwarciu spełniającymi resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 188 poz. 1

Czy Zamawiający w części 188 wymaga pompy elastomerowej podającej wlew w systemie zamkniętym tj. bez filtrów powietrza na przebiegu linii? Taki wymóg zwiększa bezpieczeństwo pacjenta i gwarantuje szczelność systemu nawet w wilgotnym otoczeniu (w przypadku zawilgocenia lub zmożenia filtra zawartość pompy elastomerowej będzie przez niego wyciekć).

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 188 poz. 1

Czy Zamawiający w części 188 wymaga bezpłatnego dostarczania pokrowców na infuzory, chroniące pompy elastomerowe przed zmianami temperatur oraz gwarantujące pacjentom komfortową i dyskretną podaż leku?

Odpowiedź: tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 19 dotyczy SIWZ.

Zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania i otwarcia ofert na dzień 04.01.2019r.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie przesunął termin składania i otwarcia ofert na dzień 07/01/2019r.

UCZESTNIK 34

Pytanie 1 dotyczy zadania 247 formularza asortymentowo

„Czy zamawiający w pozycji opisanej: „Dwa wkłady o pojemności 200ml. Złącze niskiego ciśnienia o długości ± 150 cm z trójnikiem „T”. Złącze szybkiego napełniania typu „J” (Próbka 2 sztuki)” zaakceptuje zestaw składający się z dwóch wkładów o pojemności 200ml, złącza niskiego ciśnienia o długości ± 150 cm z trójnikiem „T” i dwoma ostrzami typu spike”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 35

Pytanie 1 Dotyczy części 193 poz. 1 –

Czy Zamawiający może określić do jakiego portu w worku Viaflo ma być przeznaczony przyrząd do pobierania lub dostrzykiwania płynu/leku? Czy do portu iniekcyjnego zgodnie z Chpl worka Viaflo, czy do portu infuzyjnego?

Odpowiedź: Może być przeznaczony do portu iniekcyjnego zgodnie z Chpl worka Viaflo, lub do portu infuzyjnego

UCZESTNIK 36

Pytanie1 Pakiet 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wymiarze 115cm x 140cm lub 120cm x 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymiar 115cm x 140cm

Pytanie2 Pakiet 31 poz. 1

Proszę o zmniejszenie ilości próbek do 1 opakowania a'10 szt.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie3 Pakiet 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniu zbiorczym a'75 szt. z przeliczeniem ilości na 4667 op. a'75 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4 Pakiet 53 poz. 1

W związku z oceną próbek – łatwości otwarcia opakowania – czy zamawiający oczekuje złożenia próbek w ilości 1 op. zbiorczego?

Odpowiedź: opakowania a75szt.

Pytanie 5 Pakiet 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z prześcieradłem 210cm x 160cm? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6 Pakiet 56 poz. 1 oraz Pakiet 57 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się zmniejszyć ilość próbek do 2 sztuk koszul?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7 Pakiet 94 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 20 g/m2?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 8 Pakiet 94 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się zmniejszyć ilość próbek do 2 sztuk prześcieradeł?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 9 Pakiet 126 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się zmniejszyć ilość próbek do 2 sztuk?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 10 Pakiet 127 poz. 1

Prosimy o zmniejszenie ilości próbek do 1 op.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 11 Pakiet 138 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 12 Pakiet 139 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 13 Pakiet 151 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek ze skalą co 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14 Pakiet 176 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel w opakowaniu a'11ml, co odpowiada ok. 12,5g żelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15 Pakiet 178 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie o gramaturze min. 35g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16 Pakiet 178 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie z włókniny SMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 37

Pytanie 1 Pakiet 42, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych bez przewodnic?

Są to na tyle grube igły (18 i 22G), że można je wprowadzić bez użycia dedykowanych przewodnic.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 Pakiet 42, poz. 8 i 9

Czy Zamawiający dopuści igły w których uchwyt nie posiada przyrządu odbarwiającego się pod wpływem dostania się do niego płynu mózgowo-rdzeniowego?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

UCZESTNIK 38

Pytanie 1 Dotyczy pakietu 183 poz. 1, 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 183 pozycja 1 klipsów tytanowych roz. M oraz w pozycji 3 klipsów tytanowych roz. L pakowanych po 6 szt. klipsów w magazynku.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 Dotyczy pakietu 160

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie zestawów drenażowych jałowy, jednorazowy; 1-butłowy (plastikowy), 2-butłowy (plastikowy), 1-butłowy (plastikowy) pediatryczny, 2-butłowy (plastikowy) pediatryczny, do usuwania powietrza i płynów z jamy opłucnej. KLP jednorazowego użytku o całkowitej pojemności 3,7L - możliwość wykorzystania jako drenażu czynnego lub biernego, komora kolekcyjna wykonana z tworzywa sztucznego odpornego na uderzenia o pojemności 3000ml pełniąca równocześnie funkcje zastawki podwodnej oraz komory regulacji siły ssania o regulacji podciśnienia w zakresie 0-25 cmH₂O, komora z funkcją regulacji próżni o pojemności 700ml, dren łączący odporny na zginanie wykonany z miękkiego samouszczelniającego się materiału o długości 1500mm i wewnętrznym przekroju 7mm, dren zabezpieczony spiralą zabezpieczającą przed zatamowaniem wydzieliny, dren łączący do próżni o dł. 385mm i przekroju 7mm, uniwersalny łącznik schodkowy do katetera komplet haków umożliwiających powieszenie drenażu, kołnierz mocujący butle z możliwością rozłączenia i umiejscowienia butli w specjalnych stojakach, sterylne. Łatwość opróżniania zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Dotyczy pakietu 212

Prosimy o dopuszczenie igieł o rozmiarze 20G x 160 mm

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 Dotyczy 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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5 Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o podanie metody weryfikacji podpisu kwalifikowanego (nazwa i wersja aplikacji która będzie użyta do weryfikacji podpisu kwalifikowanego)

Pytanie 6 Dotyczy zapisów SIWZ rozdział XIV pkt. 1.2/Kryterium nr 2

W związku z wątpliwościami prosimy o potwierdzenie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli termin dostawy.

UCZESTNIK 39**Pytanie 1 Część 183**

Czy Zamawiający w dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 6 sztuk w magazynkach.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 Część 200

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania balonu do wideo gastrokopu USG liniowego.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania balonu do wideo gastrokopu USG radialnego.

Odpowiedź: liniowego

Pytanie 4 Część 201

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotki o średnicy 3 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 Część 207

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników o średnicy 2,3 posiadających końcówką metalową, pozostałe cewniki o średnicy 1,8 mm.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część 216

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o długości cewnika 160 cm, długość igły 5 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 Część 219

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru z balonem napełnianym do średnicy 8,5-12-15 mm oraz 12-15-18 mm, napełnianych powietrzem w zakresie pojemności 2,0 ml -5,0 ml i 2,6 ml-6,0 ml (odpowiednio), w komplecie 3 strzykawki o oznaczonej pojemności dla łatwego napełnienia balonu do żądanej średnicy, możliwość wyboru kateteru z ujściem kontrastu powyżej lub poniżej balonu, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 8 Część 220

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru trójkanałowego, średnica po napełnieniu 15 mm, pojemność balonu po napełnieniu roztworem NaCl około 2,0 ml, pojemność balonu po napełnieniu powietrzem 3,8 cm³.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 9 Część 221

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru w rozmiarze 7Fr x 200 cm, bez haka, z trzema strzykawkami: 8,5, 12,0 i 15,0 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 10 Część 222

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru o średnicy balonu 12-15-18 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 11 Część 225

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsów o długości ramienia 9,0 mm, kąt klipsa 90 stopni i 135 stopni (do wyboru).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 12 Część 233

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 13 Część 234

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 14 Część 235

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 15 Część 238

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania protez ze znacznikiem od strony dwunastnicy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 16 Część 241

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sfinkterotomu o średnicy końcowej części 6 Fr, cięciwa pokryta izolacyjną warstwą ochronną lub bez pokrycia, długość cięciwy tnącej 20, 25, 30 mm, długość noska 5 mm, 15 mm, wersja z obrotową końcówką lub standardową (do wyboru), pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie Część 245

Czy Zamawiający wymaga obecności co najmniej 2 znaczników rtg na cewniku prowadzącym oraz jednego na cewniku popychającym

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

UCZESTNIK 40**Pytanie 1 Dotyczy części nr 173**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów w opakowaniach zbiorczych po 10 szt., gdyż tylko tak producent pakuje swoje wyroby? Jednocześnie zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza cenowego w zakresie j.m. ze sztuk na opakowania oraz przeliczenie wymaganej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 41**Pytanie 1 Część 27**

Prosimy o dopuszczenie elektrod o wymiarach 22mm x 25mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów SIWZ.

UCZESTNIK 42**Pytanie 1 Część 1, poz. 1-4**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Część 1, poz. 1-4

Czy wymagany jest wziernik pakowany w folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 3 Część 1, poz. 1-4

Czy zamawiający wymaga aby wzierniki były pozbawione lateksu i ftalanów, potwierdzone odpowiednim dokumentem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 4 Część 6, poz.1

Czy zamawiający dopuści wąsy do podaży tlenu o długości drenu ok. 200 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 Część 12, poz. 1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka z trokami w tylnej części?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6 Część 31, poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach 112 cm x 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 Część 31, poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach 120 cm x 145 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8 Część 31, poz. 1

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9 Część 31, poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10 Część 31, poz. 1

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11 Część 32, poz. 1

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12 Część 32, poz. 1

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe po 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13 Część 54, poz. 1

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe po 75 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14 Część 94, poz. 1

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15 Część 98, poz.1

Czy zamawiający wymaga przyrządu IS pozbawionego ftalanów, z oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym w formie graficznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 16 Część 99, poz.1

Czy zamawiający wymaga przyrządu IS bursztynowy pozbawionego ftalanów, z oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym w formie graficznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 17 Część 100, poz.1

Czy zamawiający wymaga przyrządu TS pozbawionego ftalanów, z oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym w formie graficznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 18 Część 126, poz. 1

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Część 127, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści stażę o odcinku paska ok. 47 cm po 25 szt. na rolce w opakowaniu w formie dyspensera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 Część 131, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną czytelną skalą, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21 Część 146, poz. 2-3

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 Część 146, poz. 2

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej światła kaniul, , którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 Część 146, poz. 2-3

Prosimy o wydzielenie poz. 2-3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24 Część 150, poz.1

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25 Część 150, poz.1

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 Część 150, poz.1

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, z możliwością użytkowania do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 Część 151, poz.1

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 Część 153, poz.1

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 Część 153, poz.1

Czy zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylizowany, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 Część 155, poz.1

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usztywnione polipropylenem, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 Część 165, poz.1

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml niejałowy, wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm ,

worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32 Część 202, poz.1

Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 Część 202, poz.1

Czy zamawiający oczekuje szczoteczki typu wachlarzyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 34 Część 162 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie: jednorazowego użytku, biologicznie czysty zestaw do higieny jamy ustnej. W skład zestawu wchodzi: jedna szczoteczka do mycia zębów z zastawką do regulacji siły odsysania, oraz trzy gąbki z zastawką do regulacji siły odsysania do mycia jamy ustnej.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 część 162 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie gąbki do mycia jamy ustnej, z funkcją odsysania, biologicznie czysta. Klasa IIa. Pakowana po 1 sztuce. W opakowaniu zbiorczym 100 szt.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36.

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby wymagany zestaw zarejestrowany był jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 37 Część 162 poz. 3

Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 43

Pytanie 1 – dotyczy Część 108

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych odpornych na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 potwierdzone przez niezależną jednostkę tj. certyfikatem badania typu WE dołączonym do oferty, przynajmniej 4 związków chemicznych (kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy i alkohole w tym izopropanol 70% poziom odporności na przenikanie 1 (>10 minut). Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone protokołem badań przeprowadzonym przez jednostkę niezależną. Posiadające w miejsce certyfikatu do żywności, certyfikat analizy test migracji globalnej zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (WE), rękawice dopuszczone do bezpośredniego kontaktu z żywnością oznaczone na opakowaniu poprzez graficzny symbol kieliszka i widelca + raport badania wykonany przez jednostkę niezależną + deklaracja wytwórcy dołączoną do oferty. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat.III?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – dotyczy Część 178

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ubrania operacyjnego z włókniny typu SMMS o gramaturze 45g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 44

Pytanie 1 Część 4

Czy zamawiający w części 4 dopuści sondy w rozmiarze 8 i 10 Fr o długości 50 cm, zwijane, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część 24

Czy Zamawiający w części 24 dopuści cewniki do drenażu z trokarem 8 i 10 Fr z jednym otworem, znakowanie co 1 cm, bez łącznika?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Część 2

Czy Zamawiający w części 2 dopuści przyrząd wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteryjnym 0,45µm nie posiadającym ostrego kolca?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Część 23

Czy Zamawiający w części 23 dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem; jałowy, jednorazowy; wykonany z bardzo miękkiego i elastycznego PCV zapobiegającego zaginaniu się cewnika; stalowy trokar ułatwiający wprowadzenie cewnika; atraumatyczny otwór końcowy oraz 2 otwory boczne naprzemianległe; Znaczniki na 5, 10 i 15 cm od końca; linia RTG na całej długości cewnika; zintegrowany uniwersalny łącznik do podłączenia z zestawem do drenażu. Ostro zakończony. Rozmiary od 14CH do 30CH w zależności od potrzeb zamawiającego ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Część 50

Czy Zamawiający w części 50 pozycja 1 dopuści kateter 4F- 20 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w części 50 pozycja 3 dopuści kateter 2F- 8 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Część 50

Czy Zamawiający w części 50 pozycja 4 dopuści kateter 2F- 20 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Część 50

Czy Zamawiający w części 50 pozycja 5 dopuści kateter 3F- 12 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Część 50

Czy Zamawiający w części 50 pozycja 6 dopuści kateter 4F- 18 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Część 50

Czy Zamawiający w części 50 pozycja 7 dopuści kateter 5F- 18 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Część 86

Czy Zamawiający w części 86 dopuści zamknięty zestaw do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego, z próbówką 25 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Część 184

Czy Zamawiający w części 184 dopuści port naczyniowy niskoprofiowy z zestawem wprowadzającym o wadze 7,6 g. port w rozmiarze 31,0x22,2x12,2mm , komora portu wykonana w całości z tytanu i biokompatybilnej obudowy z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), 3 otwory fiksacyjne wypełnione silikonem) Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym, komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,2 mm, a średnicy zewnętrznej 2,40 mm(8 Fr) widoczny w RTG o długości 60 cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1 cm i opis co 5 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępą igłą do wypełnienia cewnika, bezpieczna igła Hubera prosta 22G, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości 10 ml, igła Hubera bezpieczna (0,9 x 20 mm) do wkłucia do założonego portu, Port kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 325 psi przy podawaniu kontrastu.

1 x zestawie sterylne do USG skład: bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel sterylne do USG. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka informująca, iż pacjent posiada port naczyniowy?

Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cen.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Część 186

Czy Zamawiający w części 186 dopuści igłę prostą do portów dostępu o specjalnie wyprofilowanym zakończeniu 22G x 25 mm do wlewów krótkoterminowych?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Część 187

Czy Zamawiający w części 187 dopuści igłę prostą do portów dostępu, zakrzywioną pod kątem 90 stopni, o specjalnie wyprofilowanym zakończeniu 22G x 25 mm do wlewów krótkoterminowych?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Część 191

Czy Zamawiający w części 191 dopuści przyrząd do pobierania leków z fiolek o średnicy 20mm. Przyrząd zamkniętym systemem bezigłowym, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny zapobiega cofaniu się pobieranych leków. Łatwa i optymalna 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 odzwierzęcego, Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier ?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Część 192

Czy Zamawiający w części 192 pozycja 1 dopuści przyrząd do pobierania leków z fiolek o średnicy 14 mm. Przyrząd zamkniętym systemem bezigłowym, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny zapobiega cofaniu się pobieranych leków. Łatwa i optymalna 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 odzwierzęcego, Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier ?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Część 192

Czy Zamawiający w części 192 pozycja 2 dopuści przyrząd do pobierania leków z fiolek o średnicy 14 mm. Przyrząd zamkniętym systemem bezigłowym, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny zapobiega cofaniu się pobieranych leków. Łatwa i optymalna 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 odzwierzęcego, Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 45**Pytania do pakietów:****Pytanie 1 Nr 124 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sondy gastrostomijnej przeznaczonej do długotrwałego podawania pokarmu. Sonda wykonana z trwałego, przezroczystego silikonu medycznego dla zapewnienia większej żywotności. Wewnętrzny silikonowy balon mocujący uszczelniający od wewnątrz stomię, zmniejszający ryzyko wyciekania treści żołądkowej. Zewnętrzny dysk stabilizujący z „uniesioną stopką” umożliwiający przepływ powietrza wokół stomii, ułatwiający utrzymanie jej w dobrej kondycji. Krótki i zaokrąglony koniec dystalny sondy z otwartym światłem zapewniający optymalną wydajność sondy i wygodę pacjenta. Nadrukowana podziałka umożliwiająca pomiar głębokości stomii. Wymienne złącze umożliwiające łatwą wymianę trójkąta w razie zabrudzenia lub rozciągnięcia. Złącze do podawania leków, zgodne ze strzykawkami do karmienia i irygacji, umożliwiające podawanie leków bez konieczności odłączania pompy do karmienia, sonda 16 Fr/Ch średnica, 5 ml balon ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Nr 201 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczoteczki cytologicznej o długości 150 cm ; średnicy szczoteczki 1,9 mm lub szczoteczki cytologicznej o długości 140 cm i średnicy szczoteczki 1,5 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Nr 207

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowane cewnika ERCP jednorazowego użytku, końcówka widoczna we fluoroskopii , końcówka standardowa, zwężająca się, współpracujący z przewodnikiem 0,035 ”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie 4 Nr 209

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika balonowego do achalazji ; średnica kateteru 4,7 mm, średnica balonu : 30 mm, 35mm, 40 mm ; długość balonu 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Nr 214

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do biopsji pod kontrolą endosonografii – EUS; średnice igły 19 G ,22 G, 25 G z możliwością regulacji igły od 0 do 8 cm oraz przedłużenie koszulki od 0 do 4 cm , w zestawie strzykawka próżniowa ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Nr 215 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły aspiracyjnej do biopsji przezoskrzelowej wspomaganej przez ultrasonografię wewnątrzoskrzelową (EBUS) , długość igły 0 - 6 cm , średnica igły 22 G , średnica kanału roboczego 2,0 mm,średnica osłony 1,6 mm ;opakowanie zawiera: sterylną gotową do użycia igieł do biopsji aspiracyjnej, jednorazową, sterylną, gotową do użycia strzykawkę do pobierania biopsji z zaworem odcinającym i możliwością blokowania oraz jednorazowy sterylny, gotowy do użycia adapter dedykowany do endoskopów firmy Olympus?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Nr 216

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł do ostrzykiwań endoskopowych o długości 200 cm , średnicy 1,8 mm i długości igły 6 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Nr 217

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł do ostrzykiwań endoskopowych o długości 240 cm , średnicy 2.3 mm i długości igły 4 mm, średnica igły 0,6 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Nr 224 poz 1 i poz 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowych kleszczy biopsyjnych o zwiększonej pojemności łopatek, z igłą lub bez igły, z podwójnym systemem cięgieł umożliwiających otwieranie się szczypiec zawsze bez względu na sposób zagięcia; z podwójnymi otworami w szczękach, z funkcją biopsji stycznych; pokryte hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu nawet przy jego znacznym zagięciu; średnica szczęk: 2,2 mm, 2,4 mm, 2,8 mm; długość 160 lub 240 cm (pancerz szczypiec różnicowany kolorystycznie w zależności od długości); z czarnymi markerami sygnalizacyjnymi informującymi o momencie wysunięcia kleszczy z kanału roboczego, kleszczyki o śr. szczęk 2,8 mm - współpracujące z kanałem roboczym 3,2 mm, pozostałe średnice współpracujące z kanałem roboczym 2,8 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Nr 233

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pętli owalnych, 10 mm,15 mm, 20 mm,25 mm i 33 mm o długości 240 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Nr 236

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pętli heksagonalnej z plecionego drutu , o średnicy 13 mm i długości narzędzia 240 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Nr 239

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie protez samorozprężalnych powlekanych do przełyku, długość stentu 10 cm, 12 cm, 15 cm , średnica zewnętrzna stentu 18 mm lub 23 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Nr 240 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przewodnika hydrofilnego z rdzeniem odpornym na załamania, izolowany elektrycznie z hydrofilną końcówką roboczą długości 5 cm, zawierającą wolfram , średnica końcówki .035 inch , dwubarwny, sztywność standardowa lub o zwiększonej sztywności , końcówka prosta lub zagięta, długość 260 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 Nr 241

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sfinkterotomu obrotowego jednorazowego użytku ; z mechanizmem pozwalającym na płynny obrót końcówki w dowolnym kierunku (360 st), ułatwiający ustawienie względem brodawki i uzyskanie dostępu do dróg żółciowych. Rękojeść wyposażona w hamulec/blokadę utrzymania zagięcia cewnika . Sfinkterotom z niezależnymi kanałami dla przewodnika i podawania kontrastu,długość robocza 200 cm, noska 5mm, długość cięciwy tnącej 20 lub 30 mm, średnice końcówki dystalnej :3,9 Fr, 4,4

Fr, 4,9 Fr, ze znacznkami na odcinku dystalnym przeznaczony do współpracy z przewodnikami o dł 450 cm i 260 cm w rozmiarze 0,18mm, 0,25 mm. 0,35 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 Nr 244

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu szczotek do czyszczenia. 1 szczotka do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów, długość całkowita szczotki 240cm, dwustronna, średnica szczotki 5 mm oraz druga szczotka dwustronna służąca do czyszczenia gniazd zaworów o średnicy 5 mm/10 mm i długości 35mm/40mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Nr 245

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do wprowadzania protez do dróg żółcowych o średnicy 10Fr, długość 202,5 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 46

Pytanie 1

Dotyczy formularza ofertowego, punkt II (termin dostawy): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie do formularza ofertowego w punkcie II przy terminie dostawy: „dni roboczych” – zgodnie z zapisami SIWZ jest to kryterium oceny ofert, które jest liczone w dniach roboczych (rozdział XIV, punkt 2, podpunkt 2 – kryterium nr 2)?

Odpowiedź:

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 201: Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne do pobierania materiału z drzewa oskrzelowego w czasie bronchoskopii – długość robocza 1150mm, średnica szczotki 2mm, długość szczotki 10mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 207: Czy Zamawiający dopuści cewnik ERCP jednorazowego użycia, końcówka widoczna we fluoroskopii: końcówka standard, końcówka zwężająca się, końcówka zakończona metalem, o średnicach 4,5FR, 3,5FR, 6FR w zależności od rodzaju?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 209: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy balon SWIFT do poszerzania achalazji; średnica balonu 30mm, 35mm, lub 40mm do wyboru zamawiającego, długość balonu 100mm; długość robocza narzędzia 1000mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; maksymalne ciśnienie 1,3 ATM; na końcu dystalnym narzędzia znajduje się zwężana, giętka końcówka o długości 2cm ułatwiająca przejście przez zwężenie; kompatybilna przewodnica minimum 0,035", 1 sztuka w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 214: Czy Zamawiający wymaga aby igła była sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 6 Dotyczy pakietu nr 214:

Czy Zamawiający wymaga aby produkt był wstępnie złożony i gotowy do użycia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 214: Czy Zamawiający wymaga aby osłona igły była zwojowa i wykonana z metalu co ułatwia wprowadzenie igły oraz zabezpiecza kanał roboczy przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 214: Czy Zamawiający wymaga aby osłona igły była wykonana z metalu co gwarantuje bezpieczeństwo kanału roboczego przed przebiciem przy dużym zagięciu endoskopu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 9 Dotyczy pakietu nr 214:

Czy Zamawiający wymaga aby igła średnicy 19G, oraz 22G była wykonana z nitynolu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 10 Dotyczy pakietu nr 214:

Czy Zamawiający wymaga aby ostrze igły było typu Menghini co zapewnia łatwe przebicie tkanki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11 Dotyczy pakietu nr 214:

Czy Zamawiający wymaga aby mandryn był zaokrąglony i wykonany z nitynolu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 12 Dotyczy pakietu nr 215:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA); długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm, minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm; średnica ostrza igły 21G, 22G lub 25G do wyboru zamawiającego; sposób cięcia ostrza sprawia, że jest ono bardzo ostre i podczas biopsji łatwo wkuwa się w węzły chłonne; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,5mm lub 1,9mm w zależności od średnicy igły; minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 1,7mm lub 2,0mm w zależności od średnicy igły; na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo; owalny przekrój igły pozwala na pełną funkcjonalność igły w endoskopie zagiętym pod dużym kątem; wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły; uchwyt miejscami pokryty silikonem, co zapewnia stabilne trzymanie i lepszą kontrolę wkłucia; obracany mechanizm regulacji osłony (pokrętło) pozwala na ustawienie go w dowolnym położeniu wokół osi uchwytu, dając większy komfort pracy operatorowi; igła posiada suwak-slider regulujący stopień wysunięcia igły; na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły; posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm; posiada znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki; posiada mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźne słyszalne kliknięcie; zwojowana osłona ze stali chirurgicznej pokryta na końcu tworzywem w kolorze zielonym lub białym, co zapewnia lepszą widoczność w obrazie endoskopowym; mocowanie igły na uchwycie endoskopu za pomocą mechanizmu przesuwanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13 Dotyczy pakietu nr 215:

Czy Zamawiający dopuści: Igła do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii (EBUS-TBNA), długość narzędzia 700mm, maksymalna długość wysunięcia ostrza igły (przy zdjętym stoperze) 40mm, minimalna długość wysunięcia ostrza igły 20mm, średnica ostrza igły 21G oraz 22G; maksymalna średnica części wprowadzanej do kanału roboczego 1,9mm oraz 1,8mm w zależności od średnicy; minimalna średnica kanału roboczego endoskopu 2,0mm; na końcówce ostrza igły znajdują się otworki, które wzmacniają echo; wewnątrz narzędzia znajduje się wyjmowany mandryn o zaokrąglonej końcówce z uchwytem zapewniający stałą drożność igły; posiada regulację wysunięcia osłonki (pokrętło) oraz suwak regulujący stopień wysunięcia igły; na części sterującej znajduje się skala pozwalająca określić stopień wysunięcia ostrza igły; posiada mechanizm informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźne słyszalne kliknięcie, posiada usuwalny stoper ograniczający stopień penetracji igły nie głębiej niż na 20mm; posiada znacznik graficzny informujący o całkowitym schowaniu igły do osłonki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 14 Dotyczy pakietu nr 217:

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane igły miały możliwość podawania płynów o zwiększonej gęstości jak histoacryl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 15 Dotyczy pakietu nr 224, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem z igłą mocującą lub bez; łyżeczki uchylne do biopsji styčných; teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1550mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,9mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 16 Dotyczy pakietu nr 224, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem z igłą mocującą lub bez; łyżeczki uchylne do biopsji styčných; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; niebieska, teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1550mm lub 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 17 Dotyczy pakietu nr 233:

Czy Zamawiający dopuści pętle elektrochirurgiczne jednorazowego użytku, kształt owalny; średnica pętli 10, 15, 25 mm; pętla wykonana z plecionego drutu o grubości 0,40 mm i 0,47 mm; rękojeść skalowana co 10 mm, długość narzędzia 230 cm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,6mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; 10 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 18 Dotyczy pakietu nr 241:

Czy Zamawiający dopuści sfinkterotom o średnicy 6FR, o długości cięgiwy tnącej 20mm, oraz 30mm. Długość noska 3, oraz 7mm, do wyboru zamawiającego pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 19 Dotyczy pakietu nr 245:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy zestaw do wprowadzania protez 10Fr typu one-action, długość narzędzia 1900mm, posiada haczyk C, posiada pokrętko umożliwiające zablokowanie odległości między cewnikiem prowadzącym a końcówką dystalną protezy; minimalna średnica kanału roboczego 3,7mm; maksymalna średnica prowadnicy 0,035"; 1 sztuka w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 47

Pytanie 1 Część Nr 2 poz.1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnej aspiracji płynów i leków z opakowań zbiorczych z portem dostępu zabezpieczonym białym koreczkiem domykany ręcznie bez zastawki.

Pytanie2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd posiadał filtr wbudowany w część chwytą przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zapisanych w SIWZ.

Pytanie 3Część Nr 4 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje cewnika do karmienia skalowanego co 1cm, wykonanego z materiału niezawierającego ftalanów, z możliwością stosowania do 4 tygodni, potwierdzoną na oryginalnym opakowaniu przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 4 Część Nr 5 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o długości 330 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Część Nr 5 poz. 8, 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o długości 600 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6 Część Nr 5 poz. 1-9:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 9 Część Nr 5 poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o długości 600 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie10 Część Nr 9 poz. 1-4:

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika, jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje.

Pytanie 11 Część Nr 15 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z końcówką bez kontroli odsysania, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Część Nr 37 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do żywienia dla małych dzieci i noworodków z drenami po dwóch stronach (po 3 cm z każdej) wykonanymi z PCV bez DEHP (0,90 x 2 mm) o powierzchni filtracji 1,6 cm, o objętości wypełnienia 0,5 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zapisanych w SIWZ.

Pytanie 13

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr ma posiadać zastawkę antyzwrotną na końcu drenu, uniemożliwiająca cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do filtra.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy membrana ma być wykonana z polieterosulfonu (PES), materiału który umożliwia szybsze wartości przepływu i nisko wiąże białka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 15 Część Nr 41 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły o długości 35 cm, średnicy 5 Fr, 22G, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16 Część Nr 46 poz. 1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej krótkiej do tętnicy promieniowej, która być wykorzystywana do pobierania próbek krwi tętnicznej oraz przy inwazyjnym pomiarze ciśnienia tętniczego krwi połączonej, z zabezpieczeniem, z zaworem odcinającym obrotowym ze wskaźnikiem on/off, ze skrzydełkami ułatwiającymi mocowanie cewnika, wykonana z poliuretanu, kontrastująca w RTG, 20G x 45 mm, opakowanie bezpośrednie: 1 szt./op. medyczny jałowy, jednorazowy, wolny od lateksu, wolny od ftalanów (DEHP).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniula dotętnicza ma się odznaczać czasem stosowania do 30 dni potwierdzonym w instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 18 Część Nr 64 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu - łyżka 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Część Nr 64 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu - łyżka 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 /.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Część Nr 65 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej w w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga maski z silikonowym zaworem skierowanym pionowo w nosowej części maski, z możliwością pracy w środowisku MRI?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21 Część Nr 70 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiarów powszechnie stosowanych dla niemowląt, dzieci i dorosłych, obejmujących w swoim zakresie wymagane rozmiary S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 Część Nr 71 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiarów powszechnie stosowanych dla niemowląt, dzieci i dorosłych, obejmujących w swoim zakresie wymagane rozmiary S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski z nebulizatorem o pojemności 5 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 Część Nr 72 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiarów powszechnie stosowanych dla niemowląt, dzieci i dorosłych, obejmujących w swoim zakresie wymagane rozmiary S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 Część Nr 73 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do podawania tlenu typu Venturi maska otwarta, wydłużona pod brodę, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, 6 dysz do niskiej i średniej koncentracji tlenu, kodowane kolorystycznie (24%, 28%, 31%, 35%, 40% i 50%), w zestawie adapter do podłączenia nawilzacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu, przestrzeń martwa o dł. 15 cm, dren o dł. 2,1m i przekroju gwiazdkowym, bez lateksu, biologicznie czysta, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 Część Nr 75 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myki wykonanej z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, o wymiarach 16,5 cm x 23 cm (+/- 1 cm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 Część Nr 76 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 5 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga oznaczenia braku DEHP na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 31

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga produktów do tlenoterapii i nebulizacji kompatybilnych z aparaturą wymagającą łącznika standardowego lub gwintowanego bez dodatkowych adapterów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 32 Część Nr 85 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga ostrza w rozmiarze 11 również w wersji 11P?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33 Część Nr 93 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy łącznik ma posiadać dodatkowe silikonowe pierścienie uszczelniające od strony pacjenta i obwodu oddechowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 34 Część Nr 102 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie regulatora przepływu z podwójną skalą bez portu do dostrzyknięć.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35 Część Nr 111 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej bez mankietu, rurka wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie oraz dodatkowo na łączniku ISO 15 mm, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos. Podłużny boczny znacznik głębokości intubacji na zakończeniu rurki długości 1 cm dla rozmiarów 2,0 - 3,0; długości 2 cm dla rozmiarów 3,5 - 6,0. Powyżej dodatkowe 3 poprzeczne znaczniki głębokości intubacji: dla rozmiarów 2,0 - 3,0 na wysokości 1cm, 2 cm i 3 cm od zakończenia rurki, a dla rozmiarów 3,5 - 6,0 na wysokości 2 cm, 3 cm i 4 cm od zakończenia rurki. Łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, w rozmiarach od 2,0 do 6,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36 Część Nr 113 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankiem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankiem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 37 Część Nr 115 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej, rurka z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankiem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankiem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 38 Część Nr 123 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie dopuszczenie rurek w rozmiarze 000 dł. 4 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39 Część Nr 123 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek w rozmiarze 3 dł. 9 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40 Część Nr 123 poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek w rozmiarze 4 dł. 10 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41 Część Nr 123 poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek w rozmiarze 5 dł. 11 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42 Część Nr 130 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki skalowanej co 0,5 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43 Część Nr 131 poz. 1,2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z mlecznym, kontrastującym tłokiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 44 Część Nr 152 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga nadrukowanej instrukcji opróżniania worka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 45

Czy Zamawiający oczekuje, aby worki posiadały podwójne, wzmocnione zgrzewy i zakładkę na kranik, dzięki czemu nie ma on kontaktu z podłożem i zmniejsza prawdopodobieństwa infekcji? (wyklucza niektórą konkurencję)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 46 Część Nr 158 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dla rurek intubacyjnych w rozmiarach CH12/14/16 oraz rurek tracheostomijnych CH12/14/16 z możliwością stosowania do 72 godzin, dostępny w długościach 54cm dla rurek intubacyjnych oraz 34 cm dla rurek tracheostomijnych, kompatybilny z podwójnie obrotowym, uniwersalnym łącznikiem, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku w formie płynnej, posiadający samouszczelniającą się zastawkę po usunięciu cewnika z rurki intubacyjnej, w postaci modułowego systemu zamkniętego do odsysania dla rurek intubacyjnych oraz tracheostomijnych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47 Część Nr 162 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia w zestawie płynów antyseptycznych w wyciskanej saszetce i balsamu nawilżającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 48

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i umożliwiać przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 49 Część Nr 162 poz. 1,2 :

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestawu do toalety jamy ustnej, gąbka do mycia jamy ustnej - będące inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędące chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 50 Część Nr 162 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gąbki mikrobiologicznie czystej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 51 Część Nr 166 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do przezskórnej nefrostomii: CH12 lub CH14 Skład zestawu: cewnik z balonem Integral ze 100% silikonu; dwuczęściowa igła punkcyjna 18 GA; przewodnik sztywny do nefrostomiiSchulera , zagięty typ J, dł. 100cm; Zestaw z rozszerzadłami ostatnie z rozszczepialną koszulką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 52 Część Nr 166 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do przezskórnej nefrostomii: CH10 Skład zestawu: cewnik z balonem Integral ze 100% silikonu; dwuczęściowa igła punkcyjna 18 GA; przewodnik sztywny do nefrostomiiSchulera, zagięty typ J, dł. 100cm; Zestaw z rozszerzadłami ostatnie z rozszczepialną koszulką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 53 Część Nr 166 poz. 3:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestaw do cystostomii z rozszczepialnym metalowym trokarem, cewnik z 100% silikonu z balonem z otwartym zakończeniem o średnicy 10 lub 13CH, w zestawie zatyczka worka na mocz 2L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie54

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby w zestawach był skalpel oraz worek na mocz 2L

Odpowiedź: tak .

Pytanie55

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestaw do cystostomii z rozszczepialnym metalowym trokarem, cewnik typu J z poliuretanu o średnicy 11 lub 14CH, w zestawie zatyczka, worek na mocz 2L

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 56 Część Nr 166 poz. 4:

1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowy typu JJ, z poliuretanu, jednostronnie otwarty, z przewodnikiem pokrytym PTFE . Cewnik CH 4,8 dł. 24, 26, 28, 30cm; wyskalowany co 1 cm, widoczny w RTG, zestaw złożony, gotowy do użycia popychacz długości 83 cm. Cewnik do utrzymania w moczowodzie do 12 miesięcy; w zestawie zacisk; perforacja po bocznych stronach cewnika.
2. Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1 cm i mają posiadać linię pozycjonującą co znacznie ułatwia zakładanie cewników .

Odpowiedź: tak .

Pytanie 57 Część Nr 166 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do wymiany nefrostomii, 100% silikon, w rozmiarach CH 10 -20 z balonem, zakończenie cewnika otwarte, 2 boczne oczka, oraz 2 dodatkowe oczka do drenażu kielicha.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 58 Część Nr 166 poz. 7:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych typu JJ , z poliuretanu, jednostronnie otwarty, ze sterownym popychaczem, z funkcją zacisku dł. 43 cm i przewodnikiem pokrytym PTFE, otwory drenujące na całej długości cewnika bo bocznej stronie, CH6, 7CH dł. 24,26,28,30cm przewodnik 0,035Cał. 100cm. Cewnik CH8 dł 26,28,30cm, przewodnik dł. 100cm. Cewnik do utrzymania w moczowodzie do 12miesięcy. Zestaw złożony, gotowy do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie59

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1 cm i mają posiadać linię pozycjonującą co znacznie ułatwia zakładanie cewników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 60 Część Nr 166 poz. 8:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii punkcyjnych jednostopniowych 6Fx26cm, igła 18G 9Fx26cm , igła 15G

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 61 Część Nr 166 poz. 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyków do usuwania złogów z moczowodu. Koszyki z czterema drutami krzyżującymi się. Obrót główki koszyka poprzez obrót rękojeścią 1:1. Odłączalna rękojeść. W koszykach 2,5 CH rozmiar koszyka 12,5mm a w 3 CH oraz 4 CH rozmiar koszyka 15mm wykonane z nitinolu. Koszyki długość 90 cm .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 62 Część Nr 176 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze harmonijkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów zapisanych w SIWZ.

Pytanie 63 Część Nr 176 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze harmonijkowym, o pojemności 8,5 g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 64 Część Nr 176 poz. 1,2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga żelu sterylizowanego parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 66 Część Nr 190 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z fiołki z filtrem przeciwbakteryjnym 0,2 mikrona, Przyrząd do transferu leków cytostatycznych, jednorazowego użytku, jałowy, urządzenie do przygotowywania i dzielenia leków z fiolek zakończonych gumowym korkiem wykonane z materiałów odpornych na kontakt ze składnikami chemioterapeutyków, z zaworem bezpieczeństwa z płaską

powierzchnią do dezynfekcji. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr ma być wbudowany na całej swojej długości w część chwytą przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 68 Część Nr 192 poz. 1,2 :

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy czy filtr ma być wbudowany na całej swojej długości w część chwytą przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 69

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy objętość wypełnienia całego systemu ma wynosić 0,35 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 70 Część 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Czepek o kroju furażerki uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana z wzmocnionej włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m2, część górna przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m2. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 Część 67

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Półmaska ochronna dla personelu medycznego – respiratorowa spełniająca wymogi klasy FFP3 wg EN 149:2001 zarejestrowana jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowa, wykonana z materiałów: poliester, meltblown, poliester posiadającą w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkownika i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząstek 0,1 µm) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesiąkanie do środka < 0,65 % , penetracja aerozoli testowych <0,65%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu ≤2,45 mbar. Op. 10szt

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 Część 83 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na przewody wykonane z folii w rozmiarze 240x15cm.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 Część 103

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty certyfikatu jednostki notyfikowanej potwierdzającej zgodność z normą ISO 14001?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 74

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta, załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic, których one dotyczą?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 75 Część 104

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych rękawic chirurgicznych o AQL 1,0 i długości całkowitej min. 260-280mm. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76 Część 104

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych rękawic chirurgicznych o grubości w część palca min. 0,20mm. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 Część 106 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic położniczo-ginekologicznych o długości rękawicy min. 500 mm.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie 78 Część 108-109

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych, cienkich, o poziomie oznaczonym jako AQL <1,5 - informacja na opakowaniu wraz ze stosownym piktogramem szczelności dla mikroorganizmów oraz z informacją na opakowaniu o poziomie kontroli jakości G1 zgodnym z wymaganiami EN 455-1 AQL 1,5, mikroteksturowane na całości lub na końcach palców, grubość na palcach min. 0,1 mm z tolerancją +/- 0,02 mm, dłoń 0,07 mm, zgodność z normą EN 455 potwierdzona na opakowaniu, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 – 3 lub alternatywną – min 8 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym 33% formaliny i 70% izopropanol z czasem przenikania 22 min, badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Wytrzymałość na rozciąganie min. 500%. Rozmiary S – XL. Opakowanie oznakowane numerem serii, datą ważności, nr katalogowym producenta i co najmniej 5 substancji z poziomami ochrony. Opakowanie max 200 szt.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 79 Część 108-109

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitrylowych bezpudrowych, niesterylnych o dobrej wrażliwości dotykowej, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III, AQL <1,5, grubość na palcu min. 0,09 mm, dłoni 0,06 mm, mankiet 0,05 mm. Zgodność z normami EN 420, EN 455, ASTM F 1671, EN 388 oraz EN 374-3 oraz piktogram dopuszczenia do kontaktu z żywnością umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Rękawice posiadające badania na min. 10 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnej, minimum 8 różnych substancji chemicznych (poza cytostatykami) zgodnie z normą EN 374-3 lub EN 16523-1; na opakowaniu fabrycznie naniesiona informacja dotycząca barierowości chemicznej rękawic - minimum 5 substancji chemicznych wraz z określonymi poziomami ochrony, w tym izopropanol; Przebadane na min. 15 cytostatyków, w tym co najmniej Winblastyna i Doxorubicyna (raport załączony do oferty). Oznakowanie opakowania jednostkowego: nazwa producenta/wytwórcy, nazwa rękawic, rodzaj, EAN 13, rozmiar, data produkcji, geograficzne miejsce pochodzenia, ilość sztuk, numer serii, data przydatności do użytku. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk lub maks. 200 sztuk. Oznakowanie kolorystyczne w zależności od rozmiaru.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza tylko opakowania po 100 szt.

Pytanie 80 Część 110

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdronbnoustrojowym CPC, grubość max. 0,21 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 81 Część 110

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdronbnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82 Część 110

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującego produktu:

Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 83 Część 178

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby ubrania chirurgiczne miały osobno zapakowane spodnie i osobno zapakowane bluzy dzięki czemu istnieje możliwość indywidualnego doboru rozmiaru ubrań chirurgicznych do potrzeb personelu medycznego?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 84

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań operacyjnych w alternatywnym rozmiarze, tj. XLL zamiast XXL.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85 Część 248 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy o szerokości ostrza 4,8 cm, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 86 Część 248 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy strzygarki o czasie ciągłej pracy 90 min i czasie pierwszego ładowania 12h, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

UCZESTNIK 48**Pytanie 1 Część 31, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny o gramaturze 17g/m² o wymiarach 120 x 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część 32, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowo-polietylenowej w rozmiarze 87 x 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część 55, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet posiadający w swym składzie poszewkę na kołdrę w rozmiarze 200 x 150 cm oraz poszewkę na poduszkę w rozmiarze 75 x 90 cm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 Część 56, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic wykonaną z włókniny o gramaturze 38 g/m², nieposiadającą troków do wiązania w pasie, długość 110 cm, posiadającą rozcięcie proste?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 Część 57, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta bez rozcięcia?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 6 Część 75, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 37g/szt. w rozmiarze 225 x 160 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 Część 94, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Część 103, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- poziom protein ≤50 µg/g
- długość całkowita min. 260 mm
- nie przebadane na wirusy zgodnie z normą ASTM F 1671, substancje chemiczne oraz cytostatyki
- sterylizowane tlenkiem etylenu

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 9 Część 104, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- poziom AQL 1,5
- długość całkowita min. 260 mm
- nie przebadane na wirusy zgodnie z normą ASTM F 1671, nieprzebadane na przenikanie związków chemicznych

- grubość w części palca 0,20 mm

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Część 108, poz. 1, 109, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- powierzchnia gładka o chropowatych palcach
- parametry potwierdzone karta danych wystawioną przez producenta
- grubość na palcu 0,07 mm
- grubość na dłoni 0,06 mm
- posiadające świadectwo PZH potwierdzające przeznaczenie do kontaktu z żywnością
- potwierdzenie odporności na przenikanie związków chemicznych w tym izopropanolu 70% z czasem przenikania poniżej 10 mm wystawione przez producenta

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Część 178, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ubrania o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Projekt umowy

Pytanie 12

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: 80%.

Pytanie 13

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w dostawie była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby dostawa została częściowo zrealizowana w terminie a zwłoka dotyczyła tylko nieznacznej części zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów niedostarczonych w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów niedostarczonych w terminie. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

Pytanie 14

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w wymianie towarów wadliwych była naliczana od wartości wadliwych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby wadliwa była tylko część towarów objętych zamówieniem, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów wadliwych, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów wadliwych. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

UCZESTNIK 49

Pytanie 1 Część 16:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy 22F lub 27F zamiast 24F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren o średnicy 22F.

Pytanie 2 Część 19:

Czy Zamawiający wymaga, aby dren był zapakowany podłużnie - pozbawiony „pamięci kształtu” po wyjeciu z opakowania, w celu ułatwienia implantacji do rany operacyjnej? Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów z otworami na dł. 15 cm zamiast 14 cm z oznaczeniem na dł 20 cm zamiast 19 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 3 Część 21:

czy Zamawiający wymaga, aby butelka posiadała w dolnej części elastyczną harminijkę, w celu wytworzenia podciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie 4 Część 40:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 22G / 75 mm zamiast 63 mm , oraz 20G / 90 mm, zamiast 152 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Część 42:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego z uchwytem w kształcie klepsydry, dwubocznie rowkowanym - zapewniającym najwyższą ergonomię podczas wkłucia oraz wykonanym z krystalicznie przezroczystego poliwęglanu, celu doskonałej wizualizacji płynu mózgowo-rdzeniowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6 Część 49:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kateterów do embolektomii posiadających kod długości co 5 cm, zamiast co 1 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 Część 52:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy cewników moczowodowych wykonanych z termoplastycznego poliamidu, wyposażonych w elastyczny mandryn wykonany ze stali nierdzewnej zapewniający stabilność oraz popychalność podczas wprowadzania cewnika.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Część 91:

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz, o średnicy wewnętrznej 1,40 mm zamiast 1,24 mm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Część 170:

Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik zewnątrzoponowy posiadał miękką atraumatyczną końcówkę ułatwiającą wprowadzenie do przestrzeni zewnątrzoponowej oraz zabezpieczającą przed przebicciem opony twardej? Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czytelnych znaczników długości wyraźnie kontrastujących na przebiegu cewnika w kolorze czarnym zamiast niebieskim.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 10 Część 220:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kateteru z pojemnością balonu po napełnieniu 0,9% NaCl – 1,5 ml zamiast 2,0 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Część 227:

Czy Zamawiający dopuści kranik spełniający wymagania Zamawiającego, posiadający zawór z płynną regulacją pozycji o/z , bez wyczuwalnego przeskoaku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Część 228:

Czy Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem spełniający wymagania Zamawiającego, posiadający zawór z płynną regulacją pozycji o/z , bez wyczuwalnego przeskoaku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 50

Pytanie 1 Część 33

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra oddechowego antybakteryjnego i antywirusowego, sterylnego, elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów >99,999%, skuteczności filtracji względem NaCl >97,55%, minimalnej objętości oddechowa 150ml, skuteczność nawilżania 32mg H₂O/l, opór przepływu przy 60l/min 3,0cm H₂O. Przestrzeń martwa 57ml. Wyposażony w port kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra oddechowego antybakteryjnego i antywirusowego, sterylnego, elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów >99,99%, minimalnej objętości oddechowej 75ml, z portem kapno zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Skuteczność nawilżania 30mg H₂O/l przy VT250ml, opór przepływu przy 30l/min 2,1cm H₂O.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra oddechowego antybakteryjnego i antywirusowego, mikrobiologicznie czystego, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów >99,99%, minimalnej objętości oddechowej 25ml, z portem kapno zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Opór przepływu przy 11l/min 1,0cmH₂O.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra oddechowego antybakteryjnego i antywirusowego, sterylnego, elektrostatycznego o skuteczności filtracji względem wirusów i bakterii >99,999%, minimalnej objętości oddechowej 150ml, z portem kapno zabezpieczonym zatyczką na uwięzi, opór przepływu przy 30l/min 0,9cm H₂O.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra oddechowego antybakteryjnego i antywirusowego, mikrobiologicznie czystego, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów >99,99%, minimalnej objętości oddechowej 25ml, z portem kapno zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Opór przepływu przy 11l/min 1,0cmH₂O

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra oddechowego antybakteryjnego i antywirusowego, mikrobiologicznie czystego, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów >99,99%, minimalnej objętości oddechowej 25ml, z portem kapno zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Opór przepływu przy 11l/min 1,0cmH₂O.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania wymiennika ciepła i wilgoci tzw. sztuczny nos, o wydajności nawilżania 26mg H₂O/l przy VT500ml, oporze przepływu przy 30l/min 0,2cmH₂O, masie 8g, z mechanizmem antyokluzyjnym zwiększającym bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Część 38

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra do spirometru/bodypletyzmografu mikrobiologicznie czystego, jednorazowego. Z elektrostatycznym mechanizmem filtracji o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów >99,99%. Opór przy 30l/min 0,2cm H₂O, opór przy 12l/s 0,86cm H₂O. Przestrzeń martwa 77ml, waga filtra 34g.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Część 64

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania łyżki do laryngoskopu, światłowodowej, jednorazowej, typ Miller. Rozmiary 0, 1.

Jednoczęściowa, wykonana z tworzywa ABS o wysokiej wytrzymałości, kompatybilna z rękojęciami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowych. Światłowód osadzony w rynnie, zapewniający wysoką transmisję skupionego światła. Mocowanie do rękójści za pomocą zatrzaskowego mechanizmu z dwoma plastikowymi trzpieniami co zapewnia bezpieczne i pewne połączenie. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), pakowanie papier-folia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania łyżki do laryngoskopu, światłowodowej, jednorazowej, typ McIntosh. Rozmiary 2, 3, 4.

Jednoczęściowa, wykonana z tworzywa ABS o wysokiej wytrzymałości, kompatybilna z rękojęciami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowych. Światłowod osadzony w rynn timer, zapewniający wysoką transmisję skupionego światła. Mocowanie do rękójści za pomocą zatrzaskowego mechanizmu z dwoma plastikowymi trzpieniami co zapewnia bezpieczne i pewne połączenie. Światłowod nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórn timer użycia” (przekreślona cyfra 2), pakowanie papier-folia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Część 66

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wysokiej jakości maskę nadkrtaniową posiadającą nienadmuchiwan y, żelowy mankiet umożliwiający łatwe wprowadzenie oraz zmniejszający ryzyko traumy wynikającej z ucisku. Mankiet posiada podporę nagłośni zmniejszający możliwość „fałdowania” nagłośni prowadzącej do odcięcia drożności dróg oddechowej. Maska posiada kanał gastryczny, integralny bloker zgryzu oraz stabilizator położenia w jamie ustnej ułatwiający wprowadzenie i możliwość zrotowania. Maska dostępna w rozmiarach 1-5 (1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5;). Bezpieczeństwo stosowania w środowisku MRI, nie zawierająca ftalanów. Maska pakowana papier folia. Kodowanie kolorystyczne dla szybkiej identyfikacji rozmiaru.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania maski krtaniowej, w której informacje o wadze pacjenta, objętości wypełniającej mankiet, rozmiarze maski umieszczone są na rurce maski. Maska posiada zintegrowaną linię z funkcją nadmuchiwan ia co zmniejsza ryzyko uszkodzenia podczas używania. Maska dostępna w rozmiarach 1-5 (1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5;).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Część 71

Poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zmawiający będzie wymagał nebulizatora o pojemności 10ml z podziałką co 2ml, w którym przy przepływie gazu nośnikowego 8l/min 74% objętości wyjściowej stanowią drobiny o rozmiarze nie przekraczającym 5mikronow (MMD - 3,3mikrona), z możliwością nebulizacji pod kątem 45°? Maska posiada mankiet uszczelniający elastomerowy, termoplastyczny, z podwójnym uszczelnieniem brody.

Taki zestaw jest aktualnie użytkowany przez Zmawiającego.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 14 Część 72

Poz. 1

Czy Zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania maski posiadającej mankiet uszczelniający elastomerowy, termoplastyczny, z podwójnym uszczelnieniem brody, mogącej zapewnić podaż tlenu w stężeniu powyżej 80% przy przepływie 10-15l/min?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 15 Część 73

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania maski posiadającej mankiet uszczelniający elastomerowy, termoplastyczny, z podwójnym uszczelnieniem brody. W komplecie jedna zastawka Venturiego, do wyboru przez Zmawiającego w zależności od potrzeb z zakresu: 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 60%

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Część 76

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania nebulizatora z łącznikiem typu T, ustnikiem i drenem. Zestaw mikrobiologicznie czysty, wolny od ftalanów. Nebulizator o pojemności >10ml skalowany co 2 ml.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Część 141

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania układu oddechowego z odcinkiem podgrzewanym wdechowym 1,2m. Odcinek niepodgrzewany wydechowy z pułapką wodną. Odcinek przedłużający do inkubatora 0,4m. Dren ciśnieniowy i zestaw adapterów. Taki zestaw jest aktualnie użytkowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Część 158

Poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania zestawu o długości 30,5cm dla rurek tracheostomijnych. Reszta parametrów zgoda z wymaganiami.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 Część 177

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania układów o długości 200cm.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza przy zachowanie wszystkich pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 20 Część 78

Czy Zamawiający oczekuje – okularki do fototerapii dedykowane dla 1 pacjenta wykonane z delikatnego, opatentowanego materiału bez lateksu z dodatkową ochroną na oczy, zapewniającą 100% ochronę przeciwko promieniom UV, a wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka, Okularki o unikatowym kształcie litery Y, dzięki czemu idealnie dopasowują się do główki dziecka, zabezpiecza przed zsuwaniem, posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularków na główce dziecka. w rozmiarach 30 – 38 cm,? Mikrobiologicznie czyste.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pytanie 21 Część 163

Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej amerykańskiej firmy ICU (dawny Abbott Hospira) nie wymagającej dodatkowego portu do testowania pracy przetwornika, oferowane przez nas przetworniki są kalibrowane i poprawność ich działania sprawdzana jest na etapie produkcji, a mechanizm sprawdzający jest wbudowany w linie przetwornika. Dł. linii 152 cm częstotliwość własna przetwornika > 200 Hz ? Informujemy , iż w przypadku dopuszczenia oferujemy na czas trwania umowy kompatybilne do przetworników kable.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Czy Zamawiający oczekuje, żeby przetwornik wyposażony był w dodatkowe koreczki w kolorze kontrastowo żółtym dla zapobiegania przypadkowej kontaminacji w wyniku pomyłki?

Odpowiedź: zamawiający nie oczekuje.

UCZESTNIK 51

Pytanie 1 Dotyczy części nr37:

Czy Zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego dla noworodków i małych dzieci z liniami wykonanymi z PCV 0,89 x 1,95mm), o długości około 3 cm z każdej strony? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Dotyczy części nr 102:

Czy Zamawiający dopuści regulator przepływu z podwójną skalą dla roztworów o lepkości 10% oraz 20%, bez dodatkowego portu? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Dotyczy części nr 185:

Czy Zamawiający dopuści igły do portów wyposażone w sztywne odpinane uchwyty, w rozmiarze 20G x 19mm oraz 22G x 19mm? Różnica w długości wynika z przyjętego przez producenta zaokrąglenia podczas przeliczania jednostek z imperialnych na metryczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 52

Pytanie 1 Część 183

Czy Zamawiający w dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 6 sztuk w magazynkach.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Część 200

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania balonu do wideo gastrokopu USG liniowego.

Odpowiedź: liniowego

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania balonu do wideo gastrokopu USG radialnego.

Odpowiedź:liniowego

Pytanie 4 Część 201

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotki o średnicy 3 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Część 207

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników o średnicy 2,3 posiadających końcówką metalową, pozostałe cewniki o średnicy 1,8 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Część 216

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o długości cewnika 160 cm, długość igły 5 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Część 219

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru z balonem napełnianym do średnicy 8,5-12-15 mm oraz 12-15-18 mm, napełnianych powietrzem w zakresie pojemności 2,0 ml -5,0 ml i 2,6 ml-6,0 ml (odpowiednio), w komplecie 3 strzykawki o oznaczonej pojemności dla łatwego napełnienia balonu do żądanej średnicy, możliwość wyboru kateteru z ujściem kontrastu powyżej lub poniżej balonu, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Część 220

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru trójkanałowego, średnica po napełnieniu 15 mm, pojemność balonu po napełnieniu roztworem NaCl około 2,0 ml, pojemność balonu po napełnieniu powietrzem 3,8 cm³.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Część 221

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru w rozmiarze 7Fr x 200 cm, bez haka, z trzema strzykawkami: 8,5, 12,0 i 15,0 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Część 222

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateteru o średnicy balonu 12-15-18 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Część 225

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsów o długości ramienia 9,0 mm, kąt klipsa 90 stopni i 135 stopni (do wyboru).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Część 233

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Część 234

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 Część 235

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 Część 238

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania protez ze znacznikiem od strony dwunastnicy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 16 Część 241

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sfinkterotomu o średnicy końcowej części 6 Fr, cięciwa pokryta izolacyjną warstwą ochronną lub bez pokrycia, długość cięciwy tnącej 20, 25, 30 mm, długość noska 5 mm, 15 mm, wersja z obrotową końcówką lub standardową (do wyboru), pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17 Część 245

Czy Zamawiający wymaga obecności co najmniej 2 znaczników rtg na cewniku prowadzącym oraz jednego na cewniku popychającym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 18 Część 234

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, długość pętli 180 cm bądź 240 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 Część 235

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32 mm w miejsce pętli o średnicy 35 mm, długość pętli 180 cm bądź 240 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20 Część 236

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o długości 180 cm bądź 240 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Część 209

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek ze względu na fakt korzystania przez Zamawiającego z cewników balonowych opisanych w Części 209 z oferty naszej firmy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22 Część 238.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek ze względu na fakt korzystania przez Zamawiającego z protez plastikowych opisanych w Części 238 z oferty naszej firmy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 53**PYTANIE 1 DOTYCZY CZĘŚCI 29**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralna żelowa jednorazowego użytku, typ REM, jednorazowa dzielona, dla dorosłych i dzieci, o rozmiarach 164x117mm, o powierzchni przewodzącej 103cm², pakowaną pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 100sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 54**Pytanie 1 Pakiet 234**

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści pętlę do usuwania polipów o średnicy 10mm,15mm, 24mm, 36mm i długość 230cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet 236

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści pętlę do usuwania polipów, heksagonalna, 24mm, długość 230cm, wykonana z drutu plecionego, z funkcją rotacji.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

W związku z udzielanymi odpowiedziami i modyfikacjami ,Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 07/01/2019r. godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: 07/01/2019r. godz. 12:00

Termin wnoszenia wadium: 07/01/2019r. godz. 11:00

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 56/PN/MN/2018 z dnia 23/11/2018r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach