



Poznań, 13.04.2023 r.

ADZP-381-28/23

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego w przedmiocie: **"Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych"** – znak sprawy **ADZP-381-28/23**.

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1: Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust. 4 wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 4 wskazał: w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5 % wartości nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 3 dni. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcę. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 5% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 5% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”. W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 4 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 2,5% wartości.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 2: Część 4 Pozycja 4,5,6 Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4,5,6 z części 4 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 29 poz. 2 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, spektrum B,F w czasie do 15 swkund, bez opinii producentów sprzętu infuzyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji.

Pytanie nr 4: Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 9 dopisać na końcu ustęp 6 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub o dopisanie na końcu paragrafu 9 ustęp 6 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 5: Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z art. 440 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca przetargu może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień Publicznych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 6: Dotyczy zamówienie częściowe nr 12 pozycja 5: czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw, który ze względów bezpieczeństwa (zachowanie sterylności produktu) sprzedawane są tylko w opakowaniach zbiorczych po 26 sztuk?

Odpowiedź: W ocenie Zamawiającego pytanie nie dotyczy zamówienia częściowego nr 12.

Pytanie nr 7: do pakietu 8 poz. 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek światowego lidera Rüsche wg opisu: Rurka intubacyjna bez mankietu, ustno-nosowa, wykonana niesilikowanego PCV, przeźroczysta z czarną końcówką skala centymetrowa co 1 cm, znak skracania rurki, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8: od pakietu 8 poz. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek światowego lidera Rüsche, wykonanych z niesilikowanego PCV z grubym oringiem ułatwiającym prawidłowe umieszczenie w tchawicy, Rurka intubacyjna z mankiem niskociśnieniowym, niebieski balonik kontrolny, oznaczenie rozmiaru rurki na rurce intubacyjnej oraz opakowaniu, znak skracania rurki, przeźroczysty dren napełniający mankieta, linia RTG na całej długości rurki, jałowa, jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe. Rozmiar/ średnica wew. 3,0mm średnica mankieta 8,0mm dł. 170mm Rozmiar/ średnica wew. 3,5mm średnica mankieta 8,0mm dł. 190mm Rozmiar/ średnica wew. 4,0mm średnica mankieta 10,5mm dł. 220mm Rozmiar/ średnica wew. 4,5mm średnica mankieta 10,5mm dł. 230mm Rozmiar/ średnica wew. 5,0mm średnica mankieta 13,0mm dł. 250mm Rozmiar/ średnica wew. 5,5mm średnica mankieta 16,5mm dł. 280mm Rozmiar/ średnica wew. 6,0mm średnica mankieta 18,5mm dł. 290mm Rozmiar/ średnica wew. 6,5mm średnica mankieta 20,5mm dł. 300mm Rozmiar/ średnica wew. 7,0mm średnica mankieta 24,0mm dł. 320mm Rozmiar/ średnica wew. 7,5mm średnica mankieta 26,0mm dł. 330mm Rozmiar/ średnica wew. 8,0mm średnica mankieta 26,0mm dł. 340mm Rozmiar/ średnica wew. 8,5mm średnica mankieta 28,0mm dł. 345mm Rozmiar/ średnica wew. 12,0mm średnica mankieta 28,0mm dł. 350mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9: do pakietu 8 poz. 3 Prosimy o dopuszczenie rurek ustno- gardłowych, niesterylnych, rozmiar 3 odpowiadający 8wg ISO rozmiaru i rozmiar 2 odpowiadający 7 wg ISO, pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10: do pakietu 8 poz. 4 Prosimy o dopuszczenie rurek ustno- gardłowych, niesterylnych, rozmiar 1 odpowiadający 5 wg ISO , rozmiar 0 odpowiadający 5 wg ISO, rozmiar 2 odpowiadający 7 wg ISO oraz 00 odpowiadające 4 wg ISO, pozostałe z godne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11: do pakietu 8 poz. 5 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek światowego lidera Rüsche wg opisu: wykonane wysokiej jakości medycznego PCV. Rurka intubacyjna zbrojona z mankiem wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym; metalowe zbrojenie doskonale wbudowane w ścianę rurki, tak aby utrzymać gładkość ścian rurki po obu jej stronach; skalowana co 1 cm, jeden pełen znacznik głębokości w postaci oznaczenia wokół całego obwodu rurki; mleczny łącznik ISO 15 mm, rozmiar na baloniku kontrolnym, gładkie atraumatyczne krawędzie, sterylna, rozmiar na baloniku kontrolnym, roz. 3.5-8.5, co 0,5mm. W zestawie razem z przewodnicą od rozmiaru 5.0, mniejsze rozmiary bez przewodnicy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12: do pakietu 7 poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o korzystniejszych parametrach niż opisane w wg opisu dla ochrony respiratora i aparatów do znieczuleń. Filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, przeciwwirusowej 99,9999% , przeciwpłatkowej 99,999%; o wadze max 23 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 29,24 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 35.4; 500ml: 26.5 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 8.61; 500ml: 17.45; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 150 - 800 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.2.3 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15, sterylne

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13: do pakietu 7 poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o parametrach wg opisu filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15, sterylne.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14: do pakietu 7 poz. 9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra wg opisu Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, przeciwwirusowej 99,999% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 21 lub 22 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę, o przestrzeni martwej 26 lub 27ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.9; 500ml: 35.6; 750ml: 34.5; 1000ml: 33.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.07; 500ml: 8.42; 750ml: 9.44; 1000ml: 10.25; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2,1 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, sterylne.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15: do pakietu 7 poz. 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o parametrach niż opisane w wg opisu: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999%; o wadze max 16 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 20,11 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 29.1; 500ml: 19.2; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 14.84; 500ml: 24.79; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1,9 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15, sterylne.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16: do pakietu 7 poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o parametrach wg opisu: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze 22 lub 23 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 26 lub 30 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, sterylne.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17: Zadanie nr 1 pozycja 1 i 2: Czy Zamawiający oczekuje, aby koldry były zgodne z instrukcją obsługi urządzenia posiadanego przez Zamawiającego? Używanie produktu niezgodnego z instrukcją obsługi powoduje utratę znaku CE wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje.

Pytanie nr 18: Pakiet nr 22 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny dren tlenowy o następujących parametrach :

- Długość 2 m ze standardowymi łączami
- Przekrój gwiazdkowy, antyzagięciowy
- Materiał –bardzo delikatny medyczny PVC
- Produkt niesterylne
- Produkt jednorazowy

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19: Pakiet nr 22 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę tlenową z drenem dla dzieci o następujących parametrach :

- Anatomicznie ukształtowana maska w standardowym rozmiarze dla dzieci
- Materiał: delikatny medyczny PVC (nie zawiera lateksu)
- Dren tlenowy (gwiazdkowy) 2 m ze standardowym złączem
- Elastyczna taśma mocująca na głowie
- Błazka dopasowująca do nosa
- Otwory boczne ułatwiające wydech
- Dobrze przylegająca do twarzy
- Produkt jednorazowy
- Produkt niesterylne

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20: Pakiet nr 22 poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę tlenową z drenem dla dorosłych o następujących parametrach :

- Anatomicznie ukształtowana maska w standardowym rozmiarze dla dorosłych
- Materiał: delikatny medyczny PVC (nie zawiera lateksu)
- Dren tlenowy (gwiazdkowy) 2 m ze standardowym złączem
- Elastyczna taśma mocująca na głowie
- Błazka dopasowująca do nosa
- Otwory boczne ułatwiające wydech
- Dobrze przylegająca do twarzy
- Produkt jednorazowy
- Produkt niesterylne

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21: Pakiet nr 22 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważna maskę aerozolową z nebulizatorem dla dzieci o następujących parametrach :

- maska w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dzieci,
- Anatomicznie ukształtowana maska
- Materiał PVC
- Dren tlenowy (gwiazdkowy) dł. 2 m ze standardowymi złączami
- Taśma mocująca na głowie
- Pojemność nebulizatora 12 ml (skalowane co 2ml)
- Dysza Venturiego
- Blaszka dopasowująca do nosa
- Nie zawiera lateksu, ftalanów (DEHP, PHT) i BPA (bisfenolu A)
- Produkt czysty mikrobiologicznie
- Produkt jednorazowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22: Pakiet nr 22 poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważna maskę aerozolową z nebulizatorem dla dorosłych o następujących parametrach:

- maska w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych,
- Anatomicznie ukształtowana maska
- Materiał PVC
- Dren tlenowy (gwiazdkowy) dł. 2 m ze standardowymi złączami
- Taśma mocująca na głowie
- Pojemność nebulizatora 12 ml (skalowane co 2ml)
- Dysza Venturiego
- Blaszka dopasowująca do nosa
- Nie zawiera lateksu, ftalanów (DEHP, PHT) i BPA (bisfenolu A)
- Produkt czysty mikrobiologicznie
- Produkt jednorazowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23: Pakiet nr 22 poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważna maskę aerozolową z nebulizatorem dla dzieci o następujących parametrach:

- maska w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dzieci,
- Anatomicznie ukształtowana maska
- Materiał PVC
- Dren tlenowy (gwiazdkowy) dł. 2 m ze standardowymi złączami
- Taśma mocująca na głowie
- Pojemność nebulizatora 12 ml (skalowane co 2ml)
- Dysza Venturiego
- Blaszka dopasowująca do nosa
- Nie zawiera lateksu, ftalanów (DEHP, PHT) i BPA (bisfenolu A)
- Produkt czysty mikrobiologicznie
- Produkt jednorazowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część nr 5, poz. 1:** Koszulka dostępu moczowodowej w rozmiarach 9.5, 10, 12 Ch, dł. 20-54 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część nr 5, poz. 4:** Zestaw do wewnętrznego szynowania moczowodów podwójnie zagięty o/o w rozm. 4,8Ch

z przewodnikiem 0,035", popychaczem 70cm i dł.22-32 cm , oraz 6Ch z przewodnikiem 0,038", popychaczem 45 cm i dł. 22-32 cm. Możliwość utrzymania w moczowodzie do 3-mcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część nr 5, poz. 4:** Zestaw do wewnętrznego szynowania moczowodów podwójnie zagięty o/o w rozm. 4,7Ch z przewodnikiem 0,028", popychaczem 70cm i dł.20 cm , oraz 6Ch z przewodnikiem 0,035", popychaczem 70 cm i dł. 26 cm. Możliwość utrzymania w moczowodzie do 6-mcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część nr 5, poz. 5:** Koszyczek nitynolowy o dł. koszyka 9-12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część nr 5, poz. 6:** Zestaw do szynowania moczowodów 4,7 Ch; 6Ch; 7Ch o regulowanej długości 12-22 cm (dla cewnika 4,7Ch) 22-32 cm(dla cewnika 6Ch i 7 Ch) ,. Skład zestawu: cewnik PIGTAIL podwójnie zagięty, średnica pętli pęcherzowej 2 cm, przewód 0.032" (dla cewnika 4,7Ch) i 0,038" (dla cewnika 6Ch i 7 Ch), popychacz o dł. 75 cm(dla cewnika 4,7Ch) i 45cm(dla cewnika 6Ch i 7 Ch). Przewodnica o dł. 150 cm. Możliwość utrzymania w moczowodzie 3 miesiące. Zestaw jednorazowy, sterylny, pakowany łącznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część nr 5, poz. 7:** Zestaw do szynowania moczowodów 6Ch; 7Ch o regulowanej długości wykonany z poliuretanu pokryty fosforylocholimą o dł. 26 cm, z popychaczem o dł. 70 cm, zaciskiem i przewodnicą o średnicy 0,035" i dł.125 cm. Możliwość utrzymania w moczowodzie do 12-mcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: **Część nr 5, poz. 8:** Zestaw do szynowania moczowodów 3 Ch i 3,5 CH o regulowanej długości 8-18 cm,. Skład zestawu: cewnik PIGTAIL podwójnie zagięty, średnica pętli pęcherzowej 2 cm, przewód 0.018", popychacz o dł. 75 cm. Możliwość utrzymania w moczowodzie 3 miesiące. Zestaw jednorazowy, sterylny, pakowany łącznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31: Część nr 8, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32: Część nr 8, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z pojedynczą skalą centymetrową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33: Część nr 8, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca zapobiegający przemieszczaniu się rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34: Część nr 8, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35: Część nr 8, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca zapobiegający przemieszczaniu się rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36: Część nr 8, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarze 3 o dł. 90mm w zamian za rozmiar 3 o dł. 100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37: Część nr 8, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarze 4 o dł. 100mm w zamian za rozmiar 3 o dł. 100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38: Część nr 8, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarze 2 o dł. 80mm w zamian za rozmiar 2 o dł. 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39: Część nr 8, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarze 3 o dł. 90mm w zamian za rozmiar 2 o dł. 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40: Część nr 8, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41: Część nr 8, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpierścieni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42: Część nr 8, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca zapobiegający przemieszczaniu się rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43: Część nr 9, pozycja 1-2: Czy Zamawiający doprecyzuje do jakiego otoskopu Zamawiający wymaga zaoferowania wzierników usznych?

Odpowiedź: DORMO-SPEC (TELIC GROUP) rozmiar- 4mm, rozmiar 2,5 mm.

Pytanie nr 44: Część nr 11, pozycja 1-2: Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń typu Pencil-Point (zdjęcie poglądowe poniżej)?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45: Część nr 11, pozycja 1-2: Czy Zamawiający dopuści, aby informacja o rozmiarze w G i w mm znajdowała się wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46: Część nr 11, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści igły o długości 88mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47: Część nr 22, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski tlenowej w rozmiarze M, która jest dla dzieci, ale posiada możliwość zastosowania u małych osób dorosłych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, jeżeli Wykonawca w pozycji 3 ma także maski w rozmiarze L i XL.

Pytanie nr 48: Część nr 22, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski tlenowej z drenem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, jeżeli inne opisane parametry przez Zamawiającego są zgodne z SWZ.

Pytanie nr 49: Część nr 24, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy 5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50: Część nr 24, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy 7mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51: Część 9, pozycja 1,2: Jaki typ urządzenia Zamawiający posiada?

Odpowiedź: DORMO-SPEC (TELIC GROUP) rozmiar- 4mm, rozmiar 2,5 mm.

Pytanie nr 52: Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ Formularz cenowy, cz. 3, poz. 1, 2: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 53: Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ Formularz cenowy, cz.3, poz. 1, 2: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przedmiot zamówienia ma być kompatybilny z wstrzykiwaczem firmy ulrich model MAX3. Jednocześnie proszę o potwierdzenie że model wstrzykiwacza to MAX3.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza kompatybilność oraz model wstrzykiwacza.

Pytanie nr 54: Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ Formularz cenowy, cz. 3 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i prawidłowa treść opisu wężyka powinna zawierać informację o braku ftalanów (DEHP).

Odpowiedź: Tak, jest błąd pisarski, winno być ftalanów a nie ftalenów. Zamawiający informuję, że w związku z powyższym dokonał stosownej modyfikacji załącznika Nr 2 do SWZ, któremu nadał nazwę: Zał_2_do SWZ-formularz cenowy-ZMIANA 1.

Pytanie nr 55: Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 1, ust. 5: Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 30% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO

2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...) Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010r. 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 oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

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: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 56: Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 2, ust. 3: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 57: Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 3, ust. 4: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamawiający z miesięcznym wyprzedzeniem pisemnie poinformuje Wykonawcę o okresie przedłużenia umowy. Przedłużenie wymaga podpisania aneksu”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 58: Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 9, ust. 1: Przyjęto się na rynku medycznym, że kary umowne wynoszą 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki. W celu miarkowania kar umownych prosimy Zamawiającego o obniżenie kar umownych do 1% oraz wprowadzenie takiej modyfikacji w zapisach umowy. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 59: Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 9, ust. 2: Prosimy o modyfikację zapisów § 9 ust. 2 w taki sposób, aby wysokość **kary umownej** naliczana była od **wartości netto a nie brutto**. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 60: Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Formularz oferty pkt.13: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na

powyższe, prosimy o wyrażenie zgody na podanie Menedżera działu i dopisanie zwrotu: „lub osoba przez niego upoważniona”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje stosownej modyfikacji załącznika nr 1 do SWZ – Formularz oferty, któremu nadaję nazwę: Zał_1 do SWZ - formularz oferty-ZMIANA 1. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że formularz oferty jest tylko wzorem dokumentu, a tym samym Wykonawca może sobie samodzielnie dostosować ten dokument, np. poprzez dopisanie osoby wyznaczonej do realizacji przedmiotu umowy.

Pytanie nr 61: do pakietu 1 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści kołdrę pod pacjenta o wymiarach 160 cm x 80 cm i wadze 137g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 62: do pakietu 1 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę posiadającą 2 otwory do podłączenia dmuchawy, gdzie nieużywany otwór jest nieaktywny aż do momentu oderwania specjalnej perforacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 63: do pakietu 1 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę bez folii do przykrycia głowy i stóp?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64: do pakietu 1 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę posiadającą taśmy do trwałego ufiksowania na stole, bez specjalnych dodatkowych zakładek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 65: do pakietu 1 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę dedykowaną dla niemowląt o wymiarach 100 cm x 100 cm i wadze 103 g? Kołderka wyposażona w specjalne rzepy umożliwiające „owinięcie” pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 66: pakietu 1 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę opisaną w poprzednim pytaniu bez otworów do odprowadzania płynów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 67: do pakietu 1 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę bez folii do przykrycia głowy i stóp (kołderka posiada natomiast możliwość owinięcia pacjenta za pomocą specjalnych rzepów)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68: do pakietu 1 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę posiadającą 2 otwory do podłączenia dmuchawy, gdzie nieużywany otwór jest nieaktywny aż do momentu oderwania specjalnej perforacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

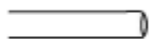
Pytanie nr 69: do pakietu 1 – Czy Zamawiający będzie wymagał oświadczenia producenta kołderki na potwierdzenie kompatybilności z urządzeniem Bair Hugger?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 70: Pakiet 2, Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 500mm, wyposażone w łącznik (konektor) kompatybilny z zakończeniem stożkowym strzykawki luer, spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71: Pakiet 2, Pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści kankę z otworem końcowym i zaoblonych, atraumatycznych krawędziach?



Odpowiedź: Tak, dopuści, nie wymaga.

Pytanie nr 72: Pakiet 2, Pozycja 19: Czy Zamawiający dopuści zestaw niesterylny, pakowany w warunkach o monitorowanej czystości mikrobiologicznej?

Odpowiedź: Tak, dopuści nie wymaga.

Pytanie nr 73: Pakiet 2, Pozycja 19: Czy Zamawiający dopuści zaoferowania niesterylnych worków do lewatywy?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie nr 74: Pakiet 17, Pozycja 13-21: Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane: wew. folia, zew. papier-folia?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie nr 75: Pakiet 17, Pozycja 34-36: Czy Zamawiający dopuści cewniki nelaton bez redukcji luer i zatyczki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76: Pakiet 17, Pozycja 37-38: Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie nr 77: Pakiet 17, Pozycja 49-50: Czy Zamawiający dopuści woreczki o pojemności 100ml, spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78: Pakiet 17, Pozycja 53: Czy Zamawiający dopuści zatyczki sterylne pakowane pojedynczo i zbiorczo 200szt?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79: Pakiet 18, Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści szczotki w rozmiarze 90x45x39mm, pakowane a'40sztuk w podajniku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80: Pakiet 18, Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści szczotki w rozmiarze 90x45x39mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 81: Pakiet 19, Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przyrząd z nazwą producenta wyłącznie na zacisku rolkowym, białym, matowym kolcem komory kroplowej oraz z filtrem powietrza o wysokiej skuteczności, wyposażony na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82: Pakiet 19, Pozycja 1: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badań?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie nr 83: Pakiet 19, Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez gumki/opaski, jego ciasne ułożenie w opakowaniu uniemożliwia jego przemieszczanie się?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84: Pakiet 19, Pozycja 2: Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy, w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85: Pakiet 19, Pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86: Pakiet 19, Pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przyrządu z komorą wykonaną z wysokiej jakości medycznego pcv o długości 55mm w części przeźroczystej, z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo, wykonaną ze wzmocnionego ABS, z przeźroczystą przednią ścianą opakowania umożliwiającą identyfikację oraz niebieskim koreczkiem filtra powietrza, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87: Pakiet 19, Pozycja 5: Czy Zamawiający wydzieli w.w. pozycję co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnej oferty na czym Zamawiającemu powinno zależeć?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji.

Pytanie nr 88: Pakiet 19, Pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający:

- hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym, standardowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu, bez nazwy Producenta na przyrządzie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 89: Pakiet 19, Pozycja 7: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badań?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie nr 90: Pakiet 19, Pozycja 13-15: Czy Zamawiający dopuści kraniki wykonane z poliwęglanu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91: Pakiet 19, Pozycja 17-19: Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92: Pakiet 19, Pozycja 20-21, 23: Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 93: Pakiet 22, Pozycja 1-5: Czy Zamawiający dopuści produkty wykonane z wysokiej jakości, medycznego pcv zawierającego śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94: Pakiet 24, Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści końcówkę z drenem o średnicy wew. 5,6mm, spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 95: Pakiet 25, Pozycja 1-6: Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane ze 100% silikonu z otworem centralnym i 6 otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 96: Pakiet 25, Pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH21?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 97: Pakiet 25, Pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH27?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 98: Pakiet 31, Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści igłę 0,9x40? Argumentem jest fakt, że rozmiar ten powtarza się w pozycji 13.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Tak jak w pozycji 13.

Pytanie nr 99: Pakiet 31, Pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści igłę bez filtra?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 100: Zadanie nr 30 pozycja 7: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nakłucia tętnicy z cewnikiem 20G, 80 mm, z kaniulą 0.95 x 50 mm i przewodnikiem 25-0.025", pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 101: Pakiet 19, Poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych z komorą kroplową jednoczęściową, elastyczną o wysokiej przezierności, bez zawartości PCV, o długości min. 60 mm w części przezroczystej. W celu identyfikacji nazwa producenta na zaciskaczu rolkowym Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 102: Pakiet 28 Pozycja 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem 30-50ml, jak obecnie stosowane. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103: Pakiet 28, Pozycja 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii w rozmiarach CH8/11/14, jak obecnie stosowane. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104: Pakiet 24 pozycja 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Końcówka do odsysania pola operacyjnego typu Yankauer, bez kontroli siły ssania, posiada 4 otwory w części dystalnej minimalizujące chwytanie tkanek, lekki i wyważony uchwyt zapewnia wysoki komfort pracy i ogranicza zmęczenie dłoni, biała końcówka zapewnia dobrą widoczność w polu operacyjnym, wykonana z PVC bez ftalanów, końcówka o średnicy 3,8 - 4,2 mm / 5,8 - 6,2 mm (wew. / zew.), o dł. całkowitej 24 - 26 cm, połączona z drenem o dł.

1,9 - 2,1 m. Połączenie między końcówką a drenem jest zaprojektowane tak, aby zapobiec blokowaniu się. Podwójnie opakowane wew. worek foliowy, zewn. papier - folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105: Pakiet 8 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej bez mankietu, 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 106: Pakiet 8 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonana 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 107: Pakiet 8 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej sterylnej, wykonanej z medycznego pvc, zaokrąglone krawędzie, blokująca zagryzanie, kolorowe oznaczenie rozmiaru, pakowana pojedynczo, jednorazowego użytku. W rozmiarach 4 długość 100mm, 3 długość 90mm, 2 długość 80mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 108: Pakiet 8 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej sterylnej, wykonanej z medycznego pvc, zaokrąglone krawędzie, blokująca zagryzanie, kolorowe oznaczenie rozmiaru, pakowana pojedynczo, jednorazowego użytku. W rozmiarach 00 długość 50mm, 0 długość 60mm, 1 długość 70mm, 2 długość 80mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 109: Pakiet 8 poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 110: Zadanie 17, poz. 49-53: Czy zamawiający wydzieli poz.49-53 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu.

Pytanie nr 111: Zadanie 19, poz. 1-3,20-21,23: Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,20-21,23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu.

Pytanie nr 112: Zadanie 19, poz. 1: Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia lub dokumentu potwierdzającego syst. zamknięty w rozumieniu def. NIOSH, natomiast dopuści standardowy przyrząd IS z filtrem, bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 113: Zadanie 19, poz. 2: Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczelem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 114: Zadanie 19, poz. 3: Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 115: Zadanie 19, poz. 20-21,23: Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawkę bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 116: Zamówienie częściowe nr 21, poz. 1:

1. Prosimy o dopuszczenie układu z rozłącznym połączeniem generatora IF do ramienia wdechowego, odcinkiem łączącym nawilżacz z aparatem o długości 60 cm oraz linią monitorowania ciśnienia o długości 2,1m.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli pod nazwą „rura typu Superset”

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli rurę typu Superset rozciągalną, służącą do skutecznego odprowadzenia gazów.

Pytanie nr 117: Zamówienie częściowe nr 21, poz. 2: Prosimy o dopuszczenie układu o długości 150 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 118: Pakiet 22 poz 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do maski tlenowej wykonanego z tworzywa PVC, DEHP, bezlateksowy. Producent spełnia wymagania norm ISO serii 13485.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119: Pakiet 22 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dzieci do średniej koncentracji z wężykiem. Maskę wykonaną z wysoko przeźroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Zastosowane materiały zawierają DEHP, bez lateksu, co ogranicza ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Producent spełnia wymagania norm ISO serii 13485.

Wężyk (dren) o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Rozmiar uniwersalny, maska o wydłużonej konstrukcji umożliwiającej dopasowanie do różnej wielkości dzieci.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 120: Pakiet 22 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dorosłych do średniej koncentracji z wężykiem. Maska wykonana z wysoko przeźroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Zastosowane materiały zawierają DEHP, bez lateksu, co ogranicza ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Producent spełnia wymagania norm ISO serii 13485. Wężyk (dren) o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Rozmiar uniwersalny, maska o wydłużonej konstrukcji umożliwiającej dopasowanie do różnej wielkości dorosłych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 121: Pakiet 22 poz.4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski aerozolowej dla dzieci. Maska wykonana z wysoko przeźroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Zastosowane materiały (PV) zawierają DEHP, bez lateksu, co ogranicza ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Producent spełnia wymagania norm ISO serii 13485.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 122: Pakiet 22 poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do aerozoloterapii dla dorosłych. Zestaw wyposażony w nebulizator generujący aerozol o wielkości MMAD 2,7 µm. Zasilany od spodu z wylotem skierowanym do góry, wyraźnym oznaczeniem objętości na pojemniku, zamknięciem " na gwint " zapobiegającym przeciekom. Zestaw wykonany z wysoko przeźroczystych materiałów pozwalających na obserwację cieczy pozostającej do rozpylenia oraz monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Zastosowane materiały zawierają DEHP, bez lateksu, co ogranicza ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Producent spełnia wymagania norm ISO serii 13485. Wężyk (dren) o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Rozmiar uniwersalny, maska o wydłużonej konstrukcji umożliwiającej dopasowanie do różnej wielkości dorosłych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 123: Pakiet 22 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do aerozoloterapii dla dzieci. Zestaw wyposażony w nebulizator generujący aerozol o wielkości MMAD 2,7 µm. Zasilany od spodu z wylotem skierowanym do góry, wyraźnym oznaczeniem objętości na pojemniku, zamknięciem " na gwint " zapobiegającym przeciekom. Zestaw wykonany z wysoko przeźroczystych materiałów pozwalających na obserwację cieczy pozostającej do rozpylenia oraz monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta. Zastosowane materiały zawierają DEHP, bez lateksu, co ogranicza ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Producent spełnia wymagania norm ISO serii 13485. Wężyk (dren) o konstrukcji (gwiazdka) zapewniającej pewny przepływ nawet przy zagięciu. Rozmiar uniwersalny, maska o wydłużonej konstrukcji umożliwiającej dopasowanie do różnej wielkości dzieci.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 124: Pakiet 22 poz 2,3,5,6: W związku z tym, że nie istnieją ogólne standardy określające rozmiary masek tlenowych prosimy o sprecyzowanie jak zinterpretować rozmiary S,M,L,XL aby zaoferować produkt o wymiarach oczekiwanych przez Zamawiającego. Mając to na uwadze czy odpowiednie będą maski uniwersalne o wydłużonym kształcie odpowiednio dla dzieci lub dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 125: Pakiet 19, poz. 1: Proszę o dopuszczenie przyrządu o parametrach:

Zapobiega przedostawaniu się powietrza,

zatrzymuje się automatycznie

Nowa era terapii infuzyjnej

- ☐ Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- ☐ Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- ☐ Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- ☐ Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- ☐ Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- ☐ Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.
- Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren.
- ☐ Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- ☐ Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- ☐ Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przejrzystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
- ☐ Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- ☐ Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- ☐ Długość drenu: 180 cm
- ☐ Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 126: Pakiet 19, poz. 2: Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 127: Pakiet 19, poz. 2: Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 128: Pakiet 19, poz. 2: Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 129: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 130: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 131: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 132: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 133: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 134: Pakiet 19, poz. 4; Proszę o dopuszczenie przyrządu i worka wycenianych osobno ze względu na różne stawki podatku VAT.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 135: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o odstąpienie od wymogu pakowania przyrządu i worka fabrycznie przez producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 136: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o dopuszczenie worka w kolorze żółtym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 137: Pakiet 19, poz. 4: Proszę o dopuszczenie worka w rozmiarze 21 cm x 30 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 138: Pakiet 19, poz. 5, 7: Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji.

Pytanie nr 139: Pakiet 19, poz. 1: Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji.

Pytanie nr 140: Pakiet 19, poz. 8: Proszę o dopuszczenie przyrządu o parametrach:

- uniwersalny ostry kołec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 0,1 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным
- Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40 % od 5- 200 ml/h
- Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów
- Opakowanie zbiorcze 200

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 141: Pakiet 19, poz. 13-15: Proszę o dopuszczenie kraników wykonanych z poliwęglanu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 142: Pakiet 19, poz. 13-15, 25: Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji.

Pytanie nr 143: Pakiet 19, poz. 16-19: Proszę o dopuszczenie strzykawek z niebieskim kontrastującym tłokiem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 144: Pakiet 19, poz. 16-19" Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 145: Pakiet 19, poz. 19: Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 146: Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 147: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 4:

4) w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5 % wartości nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 3 dni, jednak nie więcej niż 10% wartości nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 148: Pytanie do pakietu 8 poz. 4 Prosimy o dopuszczenie rurek ustno-gardłowych, z polietylenu, rozmiar 1 odpowiadający 5 wg ISO , rozmiar 0 odpowiadający 5 wg ISO, rozmiar 2 odpowiadający 7 wg ISO oraz 00 odpowiadające 4 wg ISO, pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuję, że w związku z udzielonymi odpowiedziami na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 poz.1710 z późn. zm.), dokonuje modyfikacji następujących załączników:

- nr 1 do SWZ – Formularz oferty, któremu nadaję nazwę: Zał_1 do SWZ - formularz oferty-ZMIANA 1;

- **Nr 2 do SWZ, któremu nadał nazwę: Zał_2_do SWZ-formularz cenowy -ZMIANA 1.**

Z poważaniem

**Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
/ - / Marek Dakowski**

Sprawę prowadzi: Katarzyna Gracz tel. +48 61 61 62 557, katarzyna.gracz@szoz.pl, zampub@szoz.pl

Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu
ul. Adama Wrzosa 1
60-663 Poznań