

Szpital Wojewódzki w Poznaniu

Dział Zamówień Publicznych

ul. Juraszów 7/19

60-479 Poznań

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Sprzęt jednorazowy dla wszystkich jednostek szpitala.

Numer referencyjny: SZW/DZP/83/2025

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **Szpital Wojewódzki w Poznaniu, Dział Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami dokonując **modyfikacji** SWZ w zakresie Wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ):

Pytanie nr 1

Pakiet nr 53 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody typu F-55 o średnicy 50mm lub 55mm, na piance z żelazem ciekłym. Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda o numerze katalogowym F-55 jest produkowana przez producenta LeonardLang w ofercie dystrybutora (nazwa wnioskodawcy pytania).

<https://www.varia-poznan.pl/PL-H29/oferta/196/elektroda-ekg-skintact-f-55-o-srednicy-55-mm-firmy-leonhard-lang-do-monitorowania-pacjentow-doroslych.html>

Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający opisał elektrodę w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie dostawca sprzętu LeonardLang.. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym

pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 53 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody typu S55H o średnicy 50mm, na włókninie. Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda o numerze katalogowym F-S55H jest produkowana przez producenta LeonardLang w ofercie dystrybutora (nazwa wnioskodawcy pytania).

<https://varia.abstore.pl/monitoring-elektroda-ekg-ju-s55h-mikropor-55mm,c26,p412,pl.html>

Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający opisał elektrodę w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie dostawca sprzętu LeonardLang.. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 53 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody typu DF59NC - elektrody do defibrylatora Zoll i AED Plus, dla dorosłych z wyprowadzonym kablem na zewnątrz. Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda o numerze katalogowym DF59NC jest produkowana przez producenta LeonardLang w ofercie dystrybutora (nazwa wnioskodawcy pytania).

<https://www.varia-poznan.pl/PL-H29/oferta/646/elektrody-do-defibrylacji-skintact-df59nc-przeznaczone-do-defibrylatorow-firmy-zoll.html>

Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający opisał elektrodę w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie dostawca sprzętu

LeonardLang.. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 53 poz. 4

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje żelu sterylnego Aquasonic producenta Parker czy też dopuszcza zaferowaniu żelu kompatybilnego innego producenta spełniającego opis Zamawiającego ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, oczekuje żel sterylny, spełniający opis Zamawiającego.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 53 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji żelu typu EKO GEL - żel do USG i KTG o pojemności 5000g w kolorze niebieskim. Proponowany przez Państwa opis żelu wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Żel o nazwie EKO GEL jest produkowany przez producenta (nazwa wnioskodawcy pytania). <https://varia.abstore.pl/usg-zel-do-badan-usg-%2Fktg-op-250g-eko-gel,c115,p176,pl.html>



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 53 poz. 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody typu DF20 - elektrody do defibrylatora Medtronic/ Lifepak/ Mindray, Cardioline dla dorosłych. Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda o numerze katalogowym DF20 jest produkowana przez producenta Fiab w ofercie dystrybutora (nazwa wnioskodawcy pytania).

<https://varia.abstore.pl/elektrody-do-defibrylacji-elektroda-defi-medtronic-quick-co-df20-.c19,p457,pl.html>

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Pakiet nr 53 poz. 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody typu SF70 o średnicy 50mm lub 55mm, na piance z żelazem stałym. Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda o numerze katalogowym SF70 jest produkowana przez producenta Intco w ofercie dystrybutora (nazwa wnioskodawcy pytania).

<https://www.varia-poznan.pl/PL-H29/oferta/199/elektroda-ekg-intco-ju-sf70-elektroda-dla-doroslych-do-ekg--zel-staly-podloze-z-pianki-pe.html>

Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający opisał elektrodę w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie dostawca sprzętu Intco. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 53 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji żelu typu EKO GEL - żel do USG i KTG o pojemności 500g. Proponowany przez Państwa opis żelu wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Żel o nazwie EKO GEL jest produkowany przez producenta (nazwa wnioskodawcy pytania).

<https://varia.abstore.pl/usg-zel-do-badan-usg-%2F-ktg-op-250g-eko-gel,c115,p176,pl.html>



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Pakiet nr 53 poz. 1,2,9

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.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Pakiet 44, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści równoważny Filtr oddechowy:

- masa 49g,
- przestrzeń martwa 94ml,
- opór przepływu - niższy, korzystniejszy - 1,0 cm H₂O przy 30l/min, 2,0cm H₂O przy 60l./min.,

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Pakiet 44, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści równoważny Filtr oddechowy:

- masa 48g,
- przestrzeń martwa 50ml,
- opór przepływu - niższy, korzystniejszy - 0,58 cm H₂O przy 30l/min, 3,60cm H₂O przy 60l./min.,

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Pakiet 44, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści

Filtr oddechowy bez wymiennika mechaniczny do zabezpieczenia respiratora na 24godziny ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet 44, Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: "Skuteczność potwierdzona badaniami laboratoryjnymi" ?

Wymóg posiadania badań laboratoryjnych nie znajduje żadnego umocowania w przepisach prawa Unii Europejskiej ani w normach technicznych obowiązujących dla wyrobów medycznych.

Zgodnie z art. 5 ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR):

"Wyrób inny niż wyrób wykonany na zamówienie lub wyrób do badań klinicznych może zostać wprowadzony do obrotu lub oddany do używania wyłącznie wtedy, gdy spełnia wymogi określone w niniejszym rozporządzeniu i został oznakowany znakiem CE."

Z kolei zgodnie z art. 10 ust. 6 MDR:

"Producent zapewnia sporządzenie i utrzymanie deklaracji zgodności UE zgodnie z art. 19 oraz oznakowania CE zgodnie z art. 20."

Oznacza to, że produkty posiadające prawidłowe oznakowanie CE oraz deklarację zgodności są w pełni dopuszczone do obrotu na terenie UE i nie mogą być poddawane dodatkowym, nieprzewidzianym prawem wymaganiom formalnym.

Wprowadzenie przez Zamawiającego dodatkowego obowiązku przedkładania wyników badań, które nie są wymagane żadną normą ani przepisem prawa, narusza zasadę proporcjonalności oraz zasadę uczciwej konkurencji, określone w:

o art. 16 pkt 1 ustawy PZP - "Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców".

o art. 99 ust. 4 ustawy PZP - "Opis przedmiotu zamówienia nie może utrudniać uczciwej konkurencji".

Wnosimy o usunięcie z SWZ obowiązku przedstawiania protokołów niezależnych badań laboratoryjnych jako warunku udziału w postępowaniu

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający oczekuje protokołów z niezależnych jednostek badawczych wykonanych na cząstkach Staphylococcus aureus lub Bacillus subtilis.

Pytanie nr 14

Pakiet 44, Poz. 1 i 2 - dot. wymogu badań laboratoryjnych

Czy badania laboratoryjne mają być aktualne - z 2024 roku" lub "datowane nie wcześniej niż dokumenty dopuszczające wyrób do obrotu" ?

Uzasadnienie:

Obowiązujący zapis umożliwia powoływanie się na badania wykonane nawet 15 lat temu, co jest z dzisiejszego punktu widzenia niewystarczające i nieadekwatne. W ciągu kilkunastu lat zmieniły się technologie produkcji, wymagania kliniczne, a także realia epidemiczne (np. doświadczenia związane z COVID-19), dlatego posługiwanie się tak starymi dokumentami nie zapewnia obiektywnej i rzetelnej oceny aktualnej skuteczności wyrobu medycznego.

Co więcej:

o Obowiązująca praktyka rynkowa i nadzór nad wyrobami medycznymi opiera się na aktualnej dokumentacji klinicznej i laboratoryjnej, weryfikowanej w procesach rejestracyjnych i kontrolnych.

o Wymaganie badań wykonanych nie później niż 2010 r. nie służy ocenie jakości czy bezpieczeństwa, lecz w praktyce uprzywilejowuje jeden konkretny, przestarzały produkt.

Tym samym zapis ten może prowadzić do ograniczenia konkurencji, co jest sprzeczne z art. 99 ust. 4 ustawy Pzp, i pozbawia Zamawiającego możliwości zakupu nowoczesnego, bardziej skutecznego rozwiązania.

Wnosimy zatem o modyfikację zapisu na:

"Skuteczność filtracji potwierdzona aktualnymi badaniami wykonanymi przez niezależne laboratoria - badania nie starsze niż z 2024r. lub nie wcześniejsze niż dokumenty dopuszczające produkt do obrotu."

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Dot. SWZ pkt. 10.1 – przedmiotowe środki dowodowe

Z uwagi na fakt, że w SWZ wymieniony jest szereg dokumentów, które są tożsame, czy Zamawiający uzna za wystarczające dla wyrobu medycznego klasy IIb załączenie do oferty:

- Deklaracja zgodności MDD

- Certyfikat CE (Dyrektywa 93/42/EWG)

- Deklaracja wytwórcy o spełnieniu warunków przedłużenia ważności certyfikatu zgodności

- Oświadczenie jednostki notyfikowanej - Potwierdzenie statusu formalnego wniosku, pisemnej umowy i odpowiedniego nadzoru w ramach rozporządzenia UE 2023/607 zmieniającego rozporządzenia (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w zakresie przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

dot. projektu umowy par. 12 – pakiet 36

Prosimy o potwierdzenie, że zapis nie dotyczy pakietu nr 36.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: W treści § 12 wskazano wprost „*jeśli dla danego Asortymentu zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami jest to wymagane*” tym samym to Wykonawca jako podmiot profesjonalny powinien posiadać wiedzę czy i w jakim zakresie dostarczany asortyment powinien być objęty rygorem przewidzianym w §12.

Pytanie nr 17

Dot. projektu umowy par. 13 ust. 2 – pakiet 36

Czy z uwagi na fakt, że przedmiotem zamówienia w pakiecie 36 nie są wyroby ratujące życie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy awaryjnej do 48h w dni robocze ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 4 do SWZ, tj. Wzór umowy, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

Pytanie nr 18

dot. projektu umowy par. 14 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 2% wartości brutto wadliwej partii ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 4 do SWZ, tj. Wzór umowy, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

Pytanie nr 19

dot. projektu umowy par. 5 ust. 1 oraz formularz ofertowy – pakiet 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 72 godzin i liczenie go w dni robocze ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 20

Pytanie do zadania 25

Zwracamy się o dopuszczenie w zadaniu numer 25 zestawu do dożylnego podawania środka kontrastowego za pomocą strzykawki automatycznej OptiStar ELITE. w składzie: 2 x strzykawka 60 ml,

1x z łącznik Y dł. 250 cm wytrzymałość ciśnieniowa 375 PSI z jedną zastawką, 2 spike, 2 szybko złącze typu J, Zestaw kompatybilny ze strzykawką automatyczną OptiStar ELITE.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów & 7:

1.W przypadku zwłoki Wykonawcy w dostawie zamówionego Asortymentu, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionego a opóźnionej w dostawie towaru (w danym jednostkowym zapotrzebowaniu) za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony umową.

2.W przypadku zwłoki Wykonawcy, w dostawie towaru pełnowartościowego, po zgłoszeniu reklamacji przez Zamawiającego, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości zareklamowanego towaru (z danego jednostkowego zapotrzebowania), za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową.

3.W przypadku naruszenia postanowień umowy przez Wykonawcę, którego skutkiem będzie wypowiedzenie lub odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn dotyczących Wykonawcy, Zamawiający ma prawo do obciążenia Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% kwoty brutto określonej w § 7 ust. 1 niezrealizowanej części umowy. W przypadku wypowiedzenia umowy w części, kara umowna zostanie naliczona w wysokości 10% kwoty brutto wartości tej części niezrealizowanej umowy (pakietu lub pozycji), którą Zamawiający wypowiedział.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 22

Pytania do pakietu 27

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:

w pozycji 1 porty w całości wykonane z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F i 8F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm, pojemność 0,52ml - wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła

Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka ,
prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 Maksymalna ilość wkłuc: igły 19/20G - 1000 wkłuc, igły 22G - 1500 wkłuc, Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Wraz z oddzielnie zapakowaną bezlateksową osłoną na głowicę USG. Taki sposób pakowania zapewnia zachowanie sterylności do momentu użycia, co zwiększa bezpieczeństwo zabiegu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga portów nisko i wysokoprofilowych, ponieważ pacjentami szpitala są osoby o różnych potrzebach wynikających z warunków fizycznych oraz stanu zdrowia, co stanowi wymóg zastosowania portu do indywidualnych potrzeb pacjenta. Zamawiający wymaga komory wykonanej z tytanu, ponieważ jest ona trwalsza i bardziej odporna na uszkodzenia. Zamawiający nie dopuszcza cewnika poliuretanowego, ponieważ w trakcie radioterapii może dojść jego uszkodzenia, wymaga cewnika wykonanego z silikonu, mając na uwadze sprężystość takich cewników podczas radioterapii.

W pozycji 2 Zestaw do implantacji rekomendowanym przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, o składzie jak poniżej:

l.p. nazwa ilość 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm 1 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12cm 1 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean14cm 1 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte12,5 cm 1 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste12,5 cm 1 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm 1 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2-częściowa 1 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego14cm 1 12 uchwyt

Velcro 2x 23cm 1 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zaoferowany zestaw nie spełnia oczekiwań Zamawiającego.

w pozycji 3 i 4 igła Hubera, niesilikonowana, zakrzywiona o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych - maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G o długościach: 15, 20, 25mm



Zaoferowane produkty są zgodne z obowiązującymi normami, dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej oraz są równoważne pod względem funkcjonalnym, jakościowym i użytkowym do produktów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Pacjentami szpitala są osoby o różnych potrzebach wynikających z warunków fizycznych oraz stanu zdrowia, co stanowi wymóg zaopatrzenia w igły o szerokiej rozmiarówce i rodzaju, stosowanych w praktyce klinicznej.

Pytanie nr 23

pakiet 49 pozycja 2

Czy Zamawiający w pakiecie 49 poz. 2 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

średnica 11 FR - długość 15 cm, 20 cm, 25 cm

ramiona proste

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica "J" 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 49 poz. 2 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. nr 2.

Pytanie nr 25

pakiet 49 pozycja 3

Czy Zamawiający w pakiecie 49 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych:

średnica 13 FR - długość 15 cm , 20 cm, 25, cm, 30 cm

ramiona proste

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica "J" 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 49 poz. 3 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. nr 3.

Pytanie nr 27

pakiet 49 pozycja 1

1.Czy Zamawiający w pakiecie 49 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowo (High Flow), bez otworów bocznych o długości 15 cm, 20 cm, 25 cm ramiona proste do wyboru przez Zamawiającego ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica "J" 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- rozszerzadło 13 Fr
- wyprodukowany w Niemczech
- opakowanie zawiera 5 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 49 poz. 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. nr 1.

Pytanie nr 29

Pakiet 44, Poz.1 Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego, mechanicznego, z odrębną warstwą celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci, sterylny, skutecznośćfiltracji min. 99,999%, wydajność nawilżania 34 mg H₂O/l przy V_t 500 ml, zakres objętości oddechowych 300-1500 ml, przestrzeń martwa 96ml, , opór przepływu 1,1 cm H₂O przy 30l/min, 2,5 cm H₂O przy 60l./min. Skuteczność potwierdzona badaniami laboratoryjnymi. Proponowany filtr nieznacznie odbiega od wymaganego, a w pewnych punktach parametry przekraczają wymagania.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Pakiet 44, Poz.1 Czy Zamawiający oczekuje filtrów sterylnych ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga sterylnych filtrów.

Pytanie nr 31

Pakiet 44, Poz.2 Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego, elektrostatycznego z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, sterylny, skuteczność filtracji min.99,998%, zakres objętości oddechowych 300-1500 ml, masa 28g, przestrzeń martwa 51ml, wydajność nawilżania Vt 500ml – min 33mg/l, opórprzepływu 1,2 cm H₂O przy 30l/min, 2,7cm H₂O przy 60l/min. Skuteczność potwierdzona badaniami laboratoryjnymi. Proponowany filtr nieznacznie odbiega od wymaganego, a w wielu punktach parametry przekraczają wymagania.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Pakiet 44, Poz.2 Czy Zamawiający oczekuje filtrów sterylnych ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga sterylnych filtrów.

Pytanie nr 33

Pakiet 44, Poz.2 Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego bez wymiennika, mechaniczny do zabezpieczenia respiratora o czasie stosowania zgodnym zewnętrznymi przepisami szpitala, tj. np co 7 dni, Filtr do użycia w porcie wydechowym i/lub wdechowym układu oddechowego w nienawilżonym strumieniu gazu aby zmniejszyć ryzyko zakażenia krzyżowego między pacjentem, układem oddech. i sprzętem oddechowym/anestetycznym, Skuteczność filtracji > 99.9999%. Opór przepływu @60L/min – 2 cm H₂O. Przestrzeń martwa - 92 ml. Waga – 47g.. Proponowany filtr nieznacznie odbiega od wymaganego, a w wielu punktach parametry przekraczają wymagania.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Pytanie nie jest zasadne do poz.2 , ponieważ Zamawiający zawarł opis filtra bez wymiennika w poz. 3. - Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Pakiet 44, Poz.2 Czy Zamawiający oczekuje filtrów sterylnych ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, Zamawiający wymaga sterylnych filtrów.

Pytanie nr 35

Pakiet 47, poz. 5 Prosimy o dopuszczenie Łącznika 15 cm 15M-15F lub 22F-15F. Lub łącznika 20 cm złącze 15M – złącze pacjenta 22M/15F. Pozostałe parametry bez zmian.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Wnosimy o dokonanie zmiany & 17 ust. 1 projektowanych postanowień. umowy poprzez obniżenie określonej w tym postanowieniu wysokości kary umownej z 1% do 0,5%. Określona w projektowanych postanowieniach umowy kara umowna za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową lub przedmiotem użyczenia, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi w wysokości aż 1% za każdy dzień zwłoki jest - w ocenie Wykonawcy, a także w świetle orzecznictwa - rażąco wygórowana. Tak określona kara umowna prowadzi do zachwiania relacji pomiędzy wysokością wynagrodzenia za dostawę towaru a wysokością kary umownej zastrzeżonej za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy z uwzględnieniem okresu zwłoki. Jak wskazuje się w orzecznictwie „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z 24.01.2014 r., I CSK 124/13). Choćby udostępnione na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych przykłady negatywnych i dobrych praktyk kontraktowych jasno określają, że w przypadku zwłoki w dostawie kary umowne powinny mieścić się w przedziale 0,1%-0,5% za każdy dzień zwłoki i dotyczyć wyłącznie części zamówienia, którego rzeczywiście dotyczy naruszenie umowy. Zastrzeżenie kar umownych w nadmiernej wysokości może oznaczać, iż Zamawiający naruszył dyrektywy kształtowania treści SWZ zawarte w PZP (por. wyrok KIO z 31.07.2015 r., sygn.KIO 1519/15).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 37

Wnosimy o dokonanie zmiany & 17 ust. 2 projektowanych postanowień. umowy poprzez obniżenie określonej w tym postanowieniu wysokości kary umownej z 2% do 0,5%. Określona w projektowanych postanowieniach umowy kara umowna za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową lub przedmiotem użyczenia, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi w wysokości aż 2% za każdy dzień zwłoki jest - w ocenie Wykonawcy, a także w świetle orzecznictwa - rażąco wygórowana. Tak określona kara umowna prowadzi do zachwiania relacji pomiędzy wysokością wynagrodzenia za dostawę towaru a wysokością kary umownej zastrzeżonej za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy z uwzględnieniem okresu zwłoki. Jak wskazuje się w orzecznictwie „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z 24.01.2014 r., I CSK 124/13). Choćby udostępnione na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych przyk.ady negatywnych i dobrych praktyk kontraktowych jasno określają, że w przypadku zwłoki w dostawie kary umowne powinny mieścić się w przedziale 0,1%-0,5% za każdy dzień zwłoki i dotyczyć wyłącznie części zamówienia, którego rzeczywiście dotyczy naruszenie umowy. Zastrzeżenie kar umownych w nadmiernej wysokości może oznaczać, iż Zamawiający naruszył dyrektywy kształtowania treści SWZ zawarte w PZP (por. wyrok KIO z 31.07.2015 r., sygn. KIO 1519/15).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 38

Pakiet 5 poz. 1

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z syntetyczn. powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana pokryta miękkim polimerem polepszającym chwytność w wilgotnym środowisku, mankiet rolowany z warstwą zapobiegającą zsuwaniu się. Zgodnie z norm. EN 455-1,2,3,4. Grubo.. na palcu 0,22 . 0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, na mankiecie 0,16- 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 295mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania przed starzeniem min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej 10 ug/g EN-455-3 wykonaną przez producenta, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 16 cutostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezale.ne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Przebadane na:

- przenikanie wirusów zgodnie z norm. ASTM F 1671
- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z norm. EN ISO 374-5:2016
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z norm. ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z norm. EN 374/EN 16523-1
- przenikanie substancji cytostacyjnych zgodnie z norm. ASTM D 6978, min. 17 substancji cytostacyjnych.

Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym lub QR. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). . Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 48 miesięcy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Pakiet 5 poz. 2

Zwracamy si. do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana pokryta miękkim polimerem polepszającym chwytność w wilgotnym środowisku. Grubość: na palcu 0,21-0,23 mm, dłoń. 0,18-0,19 mm, na mankiecie 0,15-0,17 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 295 mm. Mankiet rolowany z warstwą zapobiegającą zsuwaniu się, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1.

Badania na przenikalność co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium).

Przebadane na :

- przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671
- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN ISO 374-5:2016
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1
- przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978, z informacją na opakowaniu.

Produkowane zgodnie z ISO 13485, w zakładzie spełniającym ISO 9001 i ISO 14001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowana nazwa rękawicy, rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 48 miesięcy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

Pakiet 5 poz. 3

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne do zabiegów mikrochirurgicznych, brązowym lateksowe bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana pokryta miękkim polimerem polepszającym chwytność w wilgotnym środowisku. Grubość: na palcu 0,17-0,18 mm, dłoń. 0,16- 0,17 mm, na mankiecie 0,15-0,16 mm. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor brązowy, długość min. 295 mm. Mankiet rolowany z warstwą zapobiegającą zsuwaniu się, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Poziom protein alergenny poniżej 10 ug/g EN-455-3 wykonaną przez producenta, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3

substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. . Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z norm. ISO 13485, w zakładzie spełniającym ISO 9001 i ISO 14001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 48 miesi.cy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Pakiet 5 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana pokryta miękkim polimerem polepszającym chwytność w wilgotnym środowisku, mankiet rolowany z warstwą zapobiegającą zsuwaniu się. Zgodne z norm. EN 455-1,2,3,4. Grubość na palcu 0,22 . 0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, na mankiecie 0,16- 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 295mm, sterylizowane radiacyjnie. Sita zrywania przed starzeniem min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej 10 ug/g EN-455-3 wykonaną przez producenta, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezale.ne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Przebadane na:

- przenikanie wirusów zgodnie z norm. ASTM F 1671
- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z norm. EN ISO 374-5:2016
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z norm. ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z norm. EN 374/EN 16523-1
- przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978, min. 17 substancji cytostatycznych.

Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym lub QR. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). . Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 48 miesięcy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

Pakiet 5 poz. 5

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze jasno brązowym, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, poziom protein < 40 ug/g rękawicy (wg EN 455-3), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 280 mm niezależnie od rozmiaru. Grubość rękawicy spodniej na palcu 0,17 – 0,20 mm, na dłoni 0,16 – 0,19 mm, na mankiecie 0,15 - 0,17 mm, Grubość rękawicy wierzchniej na palcu 0,24 0,25 mm, na dłoni 0,20 – 0,23 mm, na mankiecie 0,17 – 0,19 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice

chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421. Przebadane na :-przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671

-przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5

-przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670

-przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1

-cement kostny zgodnie z normą ASTM F 739-12

Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, w zakładzie spełniającym ISO 9001 i ISO 14001. Rozmiary 6,0-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 48 miesięcy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Pakiet 5 poz. 6

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, wykonane z Flexylon™ (elastomeru o wysokiej wydajności), białe, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Przyjazne dla skóry, wolne od naturalnego lateksu, pudru, alergenów białkowych oraz nie zawierająca żadnych szkodliwych akceleratorów m.in. DPG, MBT i

ZMBT. Grubość na palcu 0,22 ±0,02 mm, na dłoni min. 0,18 mm, na mankiecie min 0,17 mm, Charakteryzujące się bardzo niskim poziomem AQL max. 0,10, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z z anatomicznie ułożonymi palcami i niezależnym kciukiem, forma 3D odwzorowuje kształt dłoni, poprawia komfort i redukuje zmęczenie dłoni , mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość 295 mm ± 5 mm nie zależnie od rozmiaru. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F 1671. Wygodne i elastyczne. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 (odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1). Odporne na przenikanie min. 32 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Wytwarzane bez użyciu tradycyjnych akceleratorów, Czysta kompozycja, bez tradycyjnych przyspieszaczy i chemicznych środków wiążących stosowanych w procesie produkcji rękawiczek, łagodzi ryzyko dla typu I, typu IV i drażniącego kontaktowego zapalenia skóry. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, . Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R.. Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 24 miesięcy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Pakiet 5 poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana pokryta miękkim polimerem polepszającym chwytność w wilgotnym środowisku, mankiety rolowane z warstwą zapobiegającą zsuwaniu się. Zgodne z norm. EN 455-1,2,3,4. Grubość na palcu 0,22 . 0,24 mm, na dłoni 0,21-0,22 mm, na mankiecie 0,16- 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 295mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania przed starzeniem min. 16 N. Poziom protein alergicznych poniżej 10 ug/g EN-455-3 wykonaną przez producenta, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Przebadane na:

- przenikanie wirusów zgodnie z norm. ASTM F 1671
- przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z norm. EN ISO 374-5:2016
- przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z norm. ASTM F 1670
- przenikanie substancji chemicznych zgodnie z norm. EN 374/EN 16523-1
- przenikanie substancji cytostaticznych zgodnie z norm. ASTM D 6978, min. 17 substancji cytostaticznych.

Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym lub QR. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). . Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 48 miesi.cy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Pakiet 5 poz. 8

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, do zabiegów mikrochirurgicznych, wykonane z Flexylon™ (elastomeru o wysokiej wydajności), zielone, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Przyjazne dla skóry, wolne od naturalnego lateksu, pudru, alergenów białkowych oraz nie zawierająca żadnych szkodliwych akceleratorów m.in. DPG, MBT i ZMBT. Grubość na palcu $0,20 \pm 0,02$ mm, na dłoni min. 0,18 mm, na mankiecie min 0,17 mm, Charakteryzujące się bardzo niskim poziomem AQL max. 0,10, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z z anatomicznie ułożonymi palcami i niezależnym kciukiem, forma 3D odwzorowuje kształt dłoni, poprawia komfort i redukuje zmęczenie dłoni , mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość $295 \text{ mm} \pm 5 \text{ mm}$ nie zależnie od rozmiaru. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F 1671. Wygodne i elastyczne. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 (odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1). Odporne przenikanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Wytwarzane bez użyciu tradycyjnych akceleratorów, Czysta kompozycja, bez tradycyjnych przyspieszaczy i chemicznych środków wiążących stosowanych w procesie produkcji rękawiczek, łagodzi ryzyko dla

typu I, typu IV i drażniącego kontaktowego zapalenia skóry. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, . Na

rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R.. Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 24 miesięcy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Pakiet 5 poz. 9

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, wykonane z Flexylon™ (elastomeru o wysokiej wydajności), białe, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Przyjazne dla skóry, wolne od naturalnego lateksu, pudru, alergenów białkowych oraz nie zawierająca żadnych szkodliwych akceleratorów m.in. DPG, MBT i ZMBT. Grubość na palcu $0,22 \pm 0,02$ mm, na dłoni min. 0,18 mm, na mankiecie min 0,17 mm, Charakteryzujące się bardzo niskim poziomem AQL max. 0,10, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z z anatomicznie ułożonymi palcami i niezależnym kciukiem, forma 3D odwzorowuje kształt dłoni, poprawia komfort i redukuje zmęczenie dłoni, mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość $295 \text{ mm} \pm 5 \text{ mm}$ nie zależnie od rozmiaru. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F 1671. Wygodne i elastyczne. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 (odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1). Odporne przenikanie min. 32 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Wytwarzane bez użyciu tradycyjnych akceleratorów, Czysta kompozycja, bez tradycyjnych przyspieszaczy i chemicznych środków wiążących stosowanych w procesie produkcji rękawiczek, łagodzi ryzyko dla typu I, typu IV i drażniącego kontaktowego zapalenia skóry. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, . Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R.. Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 24 miesięcy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Pakiet 5 poz. 10

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, do zabiegów mikrochirurgicznych, wykonane z Flexylon™ (elastomeru o wysokiej wydajności), zielone, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Przyjazne dla skóry, wolne od naturalnego lateksu, pudru, alergenów białkowych oraz nie zawierająca żadnych szkodliwych

akceleratorów m.in. DPG, MBT i ZMBT. Grubość na palcu $0,20\pm 0,02$ mm, na dłoni min. 0,18 mm, na mankiecie min 0,17 mm, Charakteryzujące się bardzo niskim poziomem AQL max. 0,10, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z z anatomicznie ułożonymi palcami i niezależnym kciukiem, forma 3D odwzorowuje kształt dłoni, poprawia komfort i redukuje zmęczenie dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość $295\text{ mm} \pm 5\text{ mm}$ nie zależnie od rozmiaru. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ASTM F 1671. Wygodne i elastyczne. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 (odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1). Odporne przenikanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Wytwarzane bez użyciu tradycyjnych akceleratorów, Czysta kompozycja, bez tradycyjnych przyspieszaczy i chemicznych środków wiążących stosowanych w procesie produkcji rękawiczek, łagodzi ryzyko dla

typu I, typu IV i drażniącego kontaktowego zapalenia skóry. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, . Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R.. Rozmiary 5,5-9,0 wg potrzeb Zamawiającego. Okres ważności min. 24 miesiące od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 w pozycji 1 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej, dedykowany również do punkcji otrzewnej, bez punkcji osierdzia (obecnie zestaw nie posiada certyfikacji do drenażu osierdzia); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Dot. Pak. 39 Poz. 14 i 15

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie złączy pakowanych 6x5 szt.? Jeśli tak, to jaką ilość opakowań należy zaoferować ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50

dot. Pakietu nr 41, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny BVM dla osoby dorosłej z workiem 1500 ml z zaworem naciśnieniowym 60 cm H₂O? Możliwość podłączenia zaworu PEEP za pomocą adaptera. Zestaw zawiera uchwyt umożliwiający obsługę jedną ręką. przewód tlenowy o długości trzech metrów odporny na załamania oraz łącznik 360° pomiędzy maską i zaworem umożliwiający trzymanie resuscytatora BVM w wygodnej pozycji. Przezroczysta maska umożliwiająca doskonałą widoczność twarzy pacjenta, wygodne dopasowanie maski dzięki miękkiej poduszce anatomicznej. Zawór powietrzny maski twarzowej umieszczony w górnej części maski ułatwia użycie i zapewnia szczelność. Tlenowy worek oddechowy przyklejony na stałe i gotowy do użycia. Produkt nie zawiera lateksu.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaworu ciśnieniowego 40 cm H₂O z możliwością blokady i bez dodatkowych złąček.

Pytanie nr 51

dot. Pakietu nr 41, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sterylne maski krtaniowe wykonane z medycznego PCV, mankiet niskooporowy o twardej podstawie i gładkiej powierzchni dostosowany do anatomii pacjenta? Rurka oddechowa przezroczysta, zagina się elastycznie.

Do mankieta dołączony dren zintegrowany ze ścianą rurki zmniejszający ryzyko uszkodzenia podczas używania. Wyposażone w zastawki pozbawione elementów metalowych - maska bezpieczna w środowisku rezonansu magnetycznego. Plastikowy zawór zapewnia pełną niezawodność w całym okresie przechowywania. Na masce znajdują się wyraźnie widoczne niezmywalne nadruki identyfikujące rozmiar maski, wagę pacjenta oraz pojemność wypełnienia mankieta. Maskę posiada indikator położenia oraz oznakowanie rozmiaru na baloniku.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

dot. Pakietu nr 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy współosiowy o długości 2,4 m typu rura w rurze ze zintegrowaną linią do monitorowania gazów oddechowych, dodatkową gałęzią o długości 0,5m o następujących parametrach: rura wewnętrzna 18 mm, rura zewnętrzna 30mm, łącznik kolanowy, obrotowy 22M/15F, łącznik prosty 22M/22M, łącznik tlenowy 22M, z testerem szczelności? Produkty jednorazowego użytku. Pakowany pojedynczo.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

dot. Pakietu nr 45, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maskę pełno twarzową, której kształt eliminuje ryzyko ucisku na skórę, kołnierz wykonany jest z miękkiego silikonu? Maska posiada mocowanie na rzepy, które ułatwia dobre dopasowanie i minimalizuje ryzyko przeciekania a system podwójnych rzepów ułatwia dopasowanie do każdego rozmiaru głowy. Maska jedno-pacjentowa, przeznaczona do wentylacji NIV w środowisku szpitalnym, walidowana na 7 dni, dla osób dorosłych, występująca w trzech rozmiarach S,L,XL do wyboru Zamawiającego. Bez wyspecyfikowanego oporu i przestrzeni martwej. Maska z zastawką antyuduszeniową i portem przeciekowym w kolanku, kompatybilna z respiratorem Philips Trilogy Evo.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Pakiet nr 41 poz. 1 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie objętości oddechowej około 1547 ? Z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 32 do odrębnego zadania i dopuści ?

poz. 1

KATETER HSG 7 Fr do histerosalpingografii HSG / sonohisterografii SIS, który pozwala ocenić obraz jamy macicy i stan drożności jajowodów przy minimalnym obciążeniu organizmu kobiety, widoczny w promieniach RTG.

- Optymalnie dobrana miękkość katetera zmniejsza traumatyczność zabiegu
- Atraumatyczny kształt osłony zabezpiecza szyjkę przed urazami
- Długość katetera około 25 cm
- Elastyczny balon dopasowuje swój kształt do anatomii macicy, uszczelniając ujście kanału szyjki macicy skutecznie blokuje odpływ z jamy macicy
- Pojemność balonu napełniona solą fizjologiczną wynosi 1,5 ml a powietrzem wynosi 2,5 ml
- Możliwość umieszczenia balona na wysokości ujścia wewnętrznego kanału szyjki macicy i/lub w kanale szyjki macicy
- Dwa kanały robocze: 1-fiksujący i 2-umożliwiający podanie środka kontrastującego z blokadą odpływu
- W zestawie strzykawka

- Bez pianki

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu ze względu na zbyt krótki kateter.

Pytanie nr 56

Pakiet nr 51, Lp.2 i Lp.3

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie asortymentu który nie jest klasyfikowanym produktem medycznym (stawka vat 23%), jest produktem oryginalnym i kompatybilnym dla systemu Airvo2 potwierdzonym przez producenta, ujętym i zgodnym z instrukcją urządzenia, nie mający bezpośredniego kontaktu z pacjentem, zapewniający bezpieczeństwo i efektywność prowadzenia terapii wysokoprzepływowej oraz procesu dezynfekcji dla urządzenia Airvo2 ?”

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

dotyczy pakietu 40 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści elektrodę argonową giętką, jednorazowego użytku, sterylna, długość 2.2m, średnica 2.3mm, opakowanie zbiorcze 10szt. Każde pojedyncze opakowanie z 4 etykietami identyfikacyjnymi do dokumentacji szpitalnej. Kompatybilna z diatermiami EMED" w posiadaniu Zamawiającego ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58

Dotyczy wzoru umowy & 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy:

„W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w niniejszej umowie dostawy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy”

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 59

Dotyczy wzoru umowy & 17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy „Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku ze zwłoką 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.”

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 60

Dotyczy wzoru umowy & 3 ust. 2 pkt. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację zapisów umowy w zakresie dostarczenia dokumentów dopuszczających asortyment do stosowania w jednostkach służby zdrowia, na dopuszczenie oświadczenia wykonawcy o ich posiadaniu i zobowiązaniu do ich dostarczenia na wezwanie Zamawiającego.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 4 do SWZ, tj. Wzór umowy, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

Pytanie nr 61

Dotyczy wzoru umowy & 3 ust. 2 pkt. 3

Kierując się zasadami zrównoważonego rozwoju, w tym dbając o pozytywny, jak najmniej oddziałujący na środowisko wpływ realizacji zamówienia – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przekazania dokumentów w formie elektronicznej .

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 62

Do umowy & 5 pkt. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na Termin realizacji każdej partii zamówienia wynosi 7 dni roboczych – dla Pakietu 33

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 63

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 19

Jednokanałowy cewnik pośredni 4F zakładany obwodowo, przeznaczony do dożylnych metod leczenia, pobierania próbek krwi oraz automatycznego wstrzykiwania środka kontrastującego pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 7ml/s. Dostosowany do terpii poniżej 30 dni, radiocieniujący, wykonany z poliuretanu miękającego pod wpływem temperatury ciała. Cewnik o kształcie odwróconego stożka zapewniający odporność na skręcanie. Przepływ grawitacyjny 2116ml/h, objętość wypełnienia 0,37ml. Sterylizowany tlenkiem etylenu. 2 lata ważności. Sterylny alternatywny zestaw w którego skład wchodzi: 1. Jednokanałowy cewnik 4F, średnica zew. 1,32mmx20cm dł 1x, 2. strzykawka 12ml 1szt., 3. Przyrząd stabilizujący Statlock 1 szt., 4. Skalpel bezpieczny 1 szt., 5. taśma miernicza 1szt., 6. Zatyczka 1 szt. MIKROINTRODUKTOR: 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką 0,46mm średnica zewnętrzna x 50cm dł., giętki 1szt., 2. Introduktor; bezpieczny dożylny cewnik obwodowy 20G(1,1mm średnica zewnętrzna x 45mm dł., 3. Mikrointroduktor MicroEZ 4,5F(1,6mm średnica wewnętrzna x 2,3mm średnica zewnętrzna x 7cm długości) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 1szt., 4. Igła: introduktor; 21G (0,9mm średnica zewnętrzna x 0,45mm średnica wewnętrzna x 70mm dł.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Proponowany zestaw nie posiada trymera do skracania cewnika oraz pojemnika na odpady, czyli ochrony przed zakłuciem.

Pytanie nr 64

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 20

Dwukanałowy cewnik pośredni 5F, kanały 18G i 15G, zakładany obwodowo, przeznaczony do dożylnych metod leczenia, pobierania próbek krwi oraz automatycznego wstrzykiwania środka kontrastującego pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 7ml/s. Dostosowany do terpii poniżej 30 dni, radiocieniujący, wykonany z poliuretanu miękającego pod wpływem temperatury ciała. Cewnik o kształcie odwróconego stożka zapewniający odporność na skręcanie. Przepływ grawitacyjny 1439ml/h, objętość wypełnienia 0,37ml. Sterylizowany tlenkiem etylenu. 2 lata ważności. Sterylny alternatywny zestaw w którego skład wchodzi: 1. Dwukanałowy cewnik 5F, średnica zew. 1,80mmx20cm dł. 1x, 2. strzykawka 12ml 1szt., 3. Przyrząd stabilizujący Statlock 1 szt., 4. Skalpel bezpieczny 1 szt., 5. taśma miernicza 1szt., 6. Zatyczka 1 szt. MIKROINTRODUKTOR: 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką 0,46mm średnica zewnętrzna x 50cm dł., giętki 1szt., 2. Introduktor; bezpieczny dożylny cewnik obwodowy 20G (1,1mm średnica zewnętrzna x 45mm dł., 3. Mikrointroduktor MicroEZ 5F (1,8mm średnica wewnętrzna x 2,5mm średnica zewnętrzna x 7cm długości) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 1szt., 4. Igła: introduktor; 21G (0,9mm średnica zewnętrzna x 0,45mm średnica wewnętrzna x 70mm dł.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Proponowany zestaw nie posiada trymera do skracania cewnika oraz pojemnika na odpady, czyli ochrony przed zakłuciem.

Pytanie nr 65

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 21

Urządzenie stabilizujące do cewników typu midline i PICC, zatrzaskowe, regulowane mocowanie skrzydełek cewnika, w kształcie półksiężyca, podkładka piankowa, trykotowa, nie zawiera lateksu. Sterylne opakowanie. W skład wchodzi: opatrunek stabilizujący, chusteczka odtłuszczająca, pasek piankowy

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga mocowania cewników na rzep.

Pytanie nr 66

Prosimy o wydzielenie poz. 19-21 z pakietu nr 8, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty na produkty z powodzeniem przetestowane w warunkach klinicznych przez użytkowników Państwa placówki

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 67

Pakiet nr 10 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do infuzji lipidów dla noworodków o objętości wypełnienia filtra 0,4 ml oraz efektywnej powierzchni filtrującej 1,65 cm² pozostałe parametry bez zmian.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68

Pakiet nr 19 pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolca transferowego do dużych pojemników bez kołnierzy mocujących w zamian posiadający duże uchwyty ułatwiające umieszczenie kolca w opakowaniu pozostałe parametry bez zmian.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69

dot. załącznika nr 2 do SWZ – formularz cenowy – część nr 25

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w części nr 25 zestaw z przewodem Y o długości 250 cm z pojedynczym zaworem zwrotnym ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 70

dot. załącznika nr 2 do SWZ – formularz cenowy – część nr 25

„Zamawiający zastrzega, iż wyroby medyczne muszą posiadać polską wersję językową opisu wyrobu. W przypadku kiedy na jednostkowym opakowaniu wyrobu medycznego nie ma polskiej wersji językowej opisu taka wersja winna się znajdować na opakowaniu zbiorczym.”

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu polskiej wersji językowej na opakowaniu zbiorczym, jeśli w środku takiego opakowania znajduje się instrukcja obsługi w j. polskim.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71

Pakiet 13: Czy Zamawiający wymaga raportu walidacji procesu sterylizacji w/w wyrobu ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga załączenia dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobu stanowiącego przedmiot zamówienia, zgodnie z obowiązującymi normami w formie końcowego raportu z walidacji lub raportu z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji.

Pytanie nr 72

Pakiet 20, poz.1 : Czy Zamawiający dopuści zestaw do wklucia centralnego o następującym składzie :

serweta z laminatu TF 45x75cm 1

serweta z laminatu TF 45x75cm z regulowanym otworem i przylepcem 2x (45x75cm) 1

kompresy z gazy 13N, 8W 7,5x7,5cm 6 szt

tupfer kula 17N 15x15cm 4 szt

pęseta plastikowa 11 cm 1 szt

strzykawka 10ml Luer 1 szt

igła 1,2x40mm 1,2x40mm 1 szt

igła 0,8x40mm 0,8x40mm 1 szt

ostrze nr 11 Nr 11 1 szt

kleszczyki plastikowe typu pean 13 cm 1 szt

imadło metalowe 13 cm 1 szt

opatrunek Fixopore F 8x15cm 1 szt

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie oczekuje serwet wykonanych z laminatu.

Pytanie nr 73

Pakiet 20, poz.2 : Czy Zamawiający dopuści zestaw do hemodializy o następującym składzie :

a) podłączanie :

Serweta z laminatu FB 50x35 1 szt

Rękawice nitrylowa bezpudrowe M 2 szt

Kompresy włókninowe 30 g/m2, 4W 7,5x7,5cm 6 szt

Cannula Plast 8x5,8cm 2 szt

Plastofix 2x15cm 4 szt

b) rozłączanie :

Rękawice nitrylowa bezpudrowe M 2 szt

Rękawice nitrylowa bezpudrowe L 1 szt

Kompresy włókninowe 30 g/m2, 4W 7,5x7,5cm 4 szt

Fixopore S 5x7,2cm 5x7,2cm 2 szt

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie oczekuje serwety wykonanej z laminatu.

Pytanie nr 74

Pakiet 20, poz. 3 : MA-291-NAT1-010: Czy Zamawiający dopuści nożyczki chirurgiczne proste ostre o długości 15 cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75

Pakiet 20, poz.7 : Czy Zamawiający dopuści pęsetę chirurgiczną prostą o dł. 15 cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76

Pakiet 20, poz.1-10 : Czy Zamawiający wymaga raportu walidacji procesu sterylizacji w/w wyrobów ?

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający odstąpi od udostępnienia na żądanie Zamawiającego rejestru i wydruku temperatur ? Po stronie Wykonawcy leży odpowiedzialność za warunki i sposób transportu wyrobów medycznych oraz ich przechowywania. Zapisy dot. rejestru i wydruku temperatur mają zastosowanie przy transporcie wyrobów farmaceutycznych.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga załączenia dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobu stanowiącego przedmiot zamówienia, zgodnie z obowiązującymi normami w formie końcowego raportu z walidacji lub raportu z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby q & 12 ust. 1 wzoru umowy zostało określone, że nie dotyczy to wyrobów medycznych ?

Przepisy prawa (rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej) stawiają wymagania dotyczące temperatury w transporcie produktów leczniczych; nie stawiają jednak takich wymagań w transporcie wyrobów medycznych. Wymóg wydruku temperatury transportu wyrobów medycznych nie ma zatem oparcia w przepisach prawa i jest nieproporcjonalny w stosunku do przedmiotu zamówienia.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: W treści § 12 wskazano wprost *„jeśli dla danego Asortymentu zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami jest to wymagane)”* tym samym to wykonawca jako podmiot profesjonalny powinien posiada wiedzę czy i w jakim zakresie dostarczany asortyment powinien być objęty rygorem przewidzianym w §12

Pytanie nr 77

Pytanie do pakietu 45.

Dotyczy: Opisu przedmiotu zamówienia pakiet 45– zestaw zawierający:1. Y-konektor 11F, regulowany przyciskiem, obsługa jedną ręką, łączący mechanizmy push-pull i screw w jednym, szczelność zastawki 400kPa2. Strzykawka inflacyjna 20 ml / 30 atm z uchwytem pistoletowymZwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie rozwiązania równoważnego w postaci:1. Y-konektora push-klik – średnica zastawki 8F (zamiast 11F), spełniającego pozostałe wymagania: regulacja przyciskiem, możliwość obsługi jedną ręką, połączenie typu push-pull o bezstopniowej zastawce typu otwarta-zamknięta, szczelność zastawki 1200kPa,2. Strzykawki inflacyjnej 20 ml / 30 atm o klasycznej budowie (bez uchwytu pistoletowego), spełniającej wszystkie pozostałe parametrywymagane w SWZ.Uzasadnienie:Zaproponowane rozwiązanie spełnia wszystkie kluczowe funkcjonalne i techniczne wymagania określone w SWZ, a różnice w konstrukcji niewpływają negatywnie na jakość ani bezpieczeństwo użytkowania zestawu.W szczególności:• Y-konektor o średnicy 8F jest rozwiązaniem powszechnie stosowanym klinicznie, zapewniającym kompatybilność z większością dostępnych

narynku systemów zabiegowych. Różnica w średnicy nie wpływa na szczelność układu ani bezpieczeństwo procedur.• Strzykawka inflacyjna bez uchwytu pistoletowego z jednym przyciskiem na korpusie również zapewnia pełną kontrolę nad procesem inflacji, a jej ergonomia jest oceniana wysoko przez użytkowników – wielu operatorów preferuje klasyczną konstrukcję z uwagi na większą precyzję w aplikacji.Dopuszczenie zaproponowanego rozwiązania zwiększy konkurencyjność postępowania i może przełożyć się na korzystniejsze warunki cenowe dlaZamawiającego, bez kompromisów w zakresie jakości i funkcjonalności. W naszej ocenie jest to rozwiązanie co najmniej równoważne, a dla niektórych użytkowników – preferowane.Prosimy zatem o potwierdzenie możliwości zaoferowania wyżej opisanego zestawu jako rozwiązania równoważnego

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą o pojemności 350ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pojemnik 350ml z przeliczeniem ilości oraz zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 79

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą sterylizowany przy użyciu techniki aseptycznego przewarzania ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80

Pakiet nr 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą o pojemności 590ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pojemnik 590ml z przeliczeniem ilości oraz zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 81

Pakiet nr 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą sterylizowany przy użyciu techniki aseptycznego przewarzania ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Pakiet nr 7, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zamkniętych systemów do nawilżania napełnionych jałową, apirogenną wodą do terapii inhalacyjnej, umożliwiającą prowadzenie długotrwałej inhalacji przez 30 dni u jednego pacjenta, w zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83

Pakiet nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi o parametrach:

- o dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami
- o odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (czerwoną) klapką
- o elastyczna komora kroplowa o wielkości 8,5cm
- o kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- o filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 200 ?m
- o miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock
- o uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock,

- o precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia
- o oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- o jednorazowego użytku
- o niepirogenny, nietoksyczny
- o nie zawiera lateksu
- o sterylizowany tlenkiem etylenu
- o pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, jednak oczekuje produktu z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), który usprawni pracę personelu medycznego. Zamawiający oczekuje komory kroplowej wolnej od PCV.

Pytanie nr 84

Pakiet nr 7, pozycja 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu rozmiaru oznaczonego kolorem ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

Pakiet nr 7, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pomiaru diurezy godzinowej o parametrach:

- o Wykonany z medycznego PCV
- o Worek o pojemność 2000 ml z zastawką antyzwrotną
- o Dren o długości 120 cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- o Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
- o Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- o Komora pomiarowa o pojemności 500 ml
- o Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- o Worek zbiorczy skalowany co 50 ml od 100 ml do 2000 ml
- o Komora kroplowa skalowana co 1 ml do 50 ml oraz co 5 ml od 50 ml do 500 ml
- o Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- o Bezlateksowy

- o Jednorazowego użytku
- o Sterylizowany tlenkiem etylenu
- o Opakowanie: folia/papier ?



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ z komorą kropłową nad workiem, co zmniejsza ryzyko zakażeń, potwierdzone badaniami.

Pytanie nr 86

Pakiet nr 7, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu nadłonowego o parametrach:

- " Wstępnie zmontowany cewnik w kaniuli w celu ułatwienia i skrócenia procedury przygotowania, zmniejszając ryzyko zranienia
- " Cewnik z silikonowym balonikiem, umożliwiając długotrwałe użytkowanie z jednoczesnym zapewnieniem komfortu
- " Dostępne z końcówką prostą lub zaokrągloną (J)
- " Dostępne w rozmiarach CH12 i CH14 o długości 40 cm (końcówka prosta) i CH12 o długości 53 cm (końcówka J)
- " Otwarta końcówka umożliwiająca użycie przewodu prowadzącego podczas wymiany
- " Uniwersalne złącze tworzące zamknięty system
- " Cienka i ostra kaniula ze stali nierdzewnej
- " 7,4 mm, długość 12 cm
- " Rozdzielny, wyposażony w "3-skrzydłowy" uchwyt ułatwiający obsługę
- " Wewnętrznie pokryte silikonem ("efekt poślizgu") dla łatwego wprowadzania
- " Przełącznik do zatrzymywania przepływu moczu na żądanie
- " Dostarczane w opakowaniach po 10 zestawów

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87

Pakiet nr 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego bez okienka podglądu ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88

Pakiet nr 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zastawkę antyzwrotną wbudowaną w worek zamiast w łącznik ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 89

Pakiet nr 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści komorę pomiarową montowaną na poziomie worka ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 90

Pakiet nr 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści dren jednoświatłowy ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91

Pakiet nr 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści drenem o długości 120cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92

Pakiet nr 7, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu dołączony osobno? Zamknięty system fabrycznie zapakowany z zestawem do godzinowej zbiórki moczu został wycofany, wobec czego jedynym rozwiązaniem jest oferowanie systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego oraz worka do godzinowej zbiórki moczu dołączonego osobno ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający oczekuje zestawu pakowanego razem.

Pytanie nr 93

Pakiet nr 7, pozycja 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu "bezigłowy port do pobierania próbek przebadany pod kątem braku ryzyka kontaminacji systemu przy minimum 10-krotnym próbkowaniu moczu" ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie odstąpi od wymogu. Bezigłowy port do pobierania próbek ma być przebadany pod kątem braku ryzyka kontaminacji systemu przy min. 10-krotnym próbkowaniu moczu.

Pytanie nr 94

Pakiet nr 7, pozycja 10

Czy zamawiający dopuści worek do 7-dniowej zbiórki moczu wykonany z medycznego PCV, worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną, dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, zawór spustowy typu T, jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie: folia/papier ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, jednak oczekuje , by na przedniej ścianie worka znajdował się hydrofobowy filtr antybakteryjny, który zapobiega balonowaniu się worka.

Pytanie nr 95

Pakiet nr 7, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nefrostomii o parametrach:

Zestaw przeznaczony jest do krótkotrwałego przekierowania moczu i drenażu, w przypadku braku możliwości naturalnego odpływu moczu z nerki.

Zestaw do nefrostomii składa się z:

- " kateteru z zaciskiem;
- " rozszerzacz (radiocieniujący, z końcówką atraumatyczną);
- " rozszerzacz z koszulką rozrywalną (radiocieniujący, z końcówką atraumatyczną);
- " przewodnika;
- " igły dwu- lub trzyczęściowej;
- " strzykawki;
- " skalpela;
- " kołnierza mocującego;
- " opaski zaciskowej.

Poliuretanowy, radiocieniujący kateter jest dostępny z końcówką typu pigtail (z otworami wewnątrz pętli) lub z końcówką prostą (z otworami rozmieszczonymi spiralnie wzdłuż trzonu osi). Końcówka dystalna kateteru jest atraumatyczna. Kateter posiada oznaczenia głębokości wprowadzenia ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ. Wymaga dwóch igieł w zestawie oraz łącznika obrotowego uniemożliwiającego ukręcenie się cewnika.

Pytanie nr 96

Pakiet nr 7, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści marker do znaczenia skóry ze skalą pomiarową do 6cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97

Pakiet nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra wykonany z silikonu ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 98

Pakiet nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra w rozmiarach Ch10-18 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 99

Pakiet nr 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra w rozmiarach Ch10-18 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 100

Pakiet nr 9, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren Redona o parametrach:

- " Dren z paskiem kontrastującym w RTG
- " Perforacja krzyżowa na długości 14cm
- " Znaczniki głębokości w odległości 19cm od końcówki dystalnej

- " Miękki przedłużacz z PVC, odporny na złamania
- " Długość 70 cm
- " Rozmiary: CH8, CH10, CH12, CH14, CH16 oraz CH18
- " Opakowanie papier - folia (dostępne w opakowaniu podwójnym)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 101

Pakiet nr 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem z numerycznym oznaczeniem rozmiaru zamiast kolorami ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 102

Pakiet nr 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem bez linii RTG ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 103

Pakiet nr 9, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sondę żołądkowo-dwunastniczą o długości min. 80cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 104

Pakiet nr 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z kanką o długości 27cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105

Pakiet nr 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o średnicy wewnętrznej 5mm i zewnętrznej 7mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 106

Pakiet nr 9, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o średnicy wewnętrznej 8mm i zewnętrznej 10mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 107

Pakiet nr 9, pozycja 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podwójnego zabezpieczenia przed rozłączeniem końcówki ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 108

Pakiet nr 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści butelki próżniowe o pojemności 150ml wykonane z PCV ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 109

Pakiet nr 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści pojemność 250 ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 110

Pakiet nr 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści butelki próżniowe o ciśnieniu początkowym 900mbar ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 111

Pakiet nr 9, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści butelki próżniowe o pojemności 300ml wykonane z PCV ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 112

Pakiet nr 9, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści pojemność 500 ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 113

Pakiet nr 9, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści butelki próżniowe o ciśnieniu początkowym 900mbar ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 114

Pakiet nr 9, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści butelki próżniowe wykonane z PCV ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 115

Pakiet nr 9, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści pojemność 500 ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 116

Pakiet nr 9, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści butelki próżniowe o ciśnieniu początkowym 900mbar ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 117

Pakiet nr 9, pozycja 10-12

Czy Zamawiający dopuści butelkę próżniową SPM do upustu krwi, sterylna, wolna od pirogenów, z aluminiowym kapslem, przeznaczona do celów laboratoryjnych. Wyposażona jest w korek z trzema otworami, rurkę odpowietrzającą, aluminiowy kapsel oraz praktyczne mocowanie do zawieszenia ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 118

Pakiet nr 9, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści butelki do drenażu o pojemności 200ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119

Pakiet nr 9, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści butelki do drenażu z łącznikiem do drenów w rozmiarach Ch6-Ch18 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 120

Pakiet nr 9, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści butelki do drenażu z łącznikiem do drenów w rozmiarach Ch6-Ch18 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 121

Pakiet nr 9, pozycja 15-16

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu harmonijki na 1/3 wysokości ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 122

Pakiet nr 9, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik do tamowania krwotoków wykonany wyłącznie z kauczuku naturalnego ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 123

Pakiet nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:

o Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm

o Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika

o Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo

o Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący

o Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną

o Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka

- o Sterylny
- o Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- o Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przylepne opatrunki
- o Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ produktu z portem do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie objętość optymalną dla pacjenta, co jest bezpiecznym rozwiązaniem dla jego zdrowia. Zamawiający oczekuje, aby kieszonka na palec wiodący różniła się barwą od balonika, w celu szybkiej identyfikacji.

Pytanie nr 124

Pakiet nr 28, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne do systemu do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 125

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy wykonany z PVC ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 126

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy z workiem o objętości 1650ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 127

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy z zaworem ciśnieniowym 60cm H₂O ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 128

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy z rezerwuarem o pojemności 2000ml ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 129

Pakiet nr 41, pozycja 1

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 130

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy bez paska zabezpieczającego ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 131

Pakiet nr 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy bez możliwości warunkowego stosowania w rezonansie magnetycznym ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 132

Pakiet nr 41, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadającą łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1 (<5kg); 1 ? (5-10kg); 2 (10-20kg); 2 ? (20-30kg); 3 (30-50kg); 4 (50-70kg); 5 (>70kg). Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 - różowy; 1,5 -niebieski; 2 - czarny; 2,5 - biały; 3 - zielony; 4 - żółty; 5 - czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 - 4ml; 1,5 - 7ml; 2 - 10ml; 2,5 - 14ml; 3 - 20ml; 4 - 30ml; 5 - 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuści pod warunkiem , że rurka maski będzie wyraźnie wygięta pod kątem 70° i będzie usztywniona, za koniuszek będzie wzmocniony za

pomocą fałd i na etykiecie będzie symbol informujący o możliwości bezwarunkowego stosowania w MRI.

Pytanie nr 133

Pakiet nr 41, pozycja 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu "możliwość bezwarunkowego stosowania w MRI" ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie nr 134

Pakiet nr 41, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku o parametrach:

- o Wykonana z medycznego silikonu
- o Przezroczysta
- o Delikatny mankiet
- o Anatomiczne wygięcie ułatwiające wprowadzanie
- o Rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie
- o Pozbawiona DEHP
- o Możliwość stosowania w MRI
- o Uniwersalny łącznik 15 mm
- o Bez lateksu
- o Jałowa, jednorazowego użytku
- o Pakowana folia/papier
- o Rozmiary 1,0-5,0?



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuści pod warunkiem , że rurka maski będzie wyraźnie wygięta pod kątem 70° i będzie usztywniona, za koniuszek będzie wzmocniony za pomocą fałd i na etykiecie będzie symbol informujący o możliwości bezwarunkowego stosowania w MRI.

Pytanie nr 135

Pakiet nr 42, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadającą łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1 (<5kg); 1 ? (5-10kg); 2 (10-20kg); 2 ? (20-30kg); 3 (30-50kg); 4 (50-70kg); 5 (>70kg). Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 - różowy; 1,5 -niebieski; 2 - czarny; 2,5 - biały; 3 - zielony; 4 - żółty; 5 - czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 - 4ml; 1,5 - 7ml; 2 - 10ml; 2,5 - 14ml; 3 - 20ml; 4 - 30ml; 5 - 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 136

Pakiet nr 42, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadającą łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1 (<5kg); 1 ? (5-10kg); 2 (10-20kg); 2 ? (20-30kg); 3 (30-50kg); 4 (50-70kg); 5 (>70kg). Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 - różowy; 1,5 -niebieski; 2 - czarny; 2,5 - biały; 3 - zielony; 4 - żółty; 5 - czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 - 4ml; 1,5 - 7ml; 2 - 10ml; 2,5 - 14ml; 3 - 20ml; 4 - 30ml; 5 - 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 137

Pakiet nr 42, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rękojeść jednorazową z 12 poprzecznymi frezami ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 138

Pakiet nr 42, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rękojeść jednorazową z wbudowanymi bateriami ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga trzy baterie AAA w zestawie.

Pytanie nr 139

Pakiet nr 42, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rękojeść jednorazową o długości 15cm, średnicy 2,9cm, obwodzie 11cm i wadze 70,35g ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140

Pakiet nr 42, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rękojeść jednorazową w opakowaniu typu folia ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 141

Pakiet nr 42, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści łyżkę światłowodową ze światłowodem o średnicy ~5mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 142

Pakiet nr 42, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści łyżkę światłowodową kodowaną numerycznie ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143

Pakiet nr 42, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści łyżkę światłowodową z nazwą handlową i nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 144

Pakiet nr 42, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści łyżkę światłowodową z opakowaniu typu folia ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga podwójnego opakowanie zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 145

Pakiet nr 42, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści cewnik Foleya bez czujnika temperatury wewnętrznej ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga cewnika z pomiarem temperatury.

Pytanie nr 146

Pakiet nr 42, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści cewnik Foleya bez strzykawki z roztworem gliceryny ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 147

Pakiet nr 42, pozycja 5

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia 20 przewodów do podłączenia cewnika do monitorów Carescape firmy GE ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie odstąpi. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 148

Pakiet nr 43, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 149

Pakiet nr 43, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci 2 pierścieni ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 150

Pakiet nr 43, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z łącznikiem bez symetrycznych nacięć po obu stronach ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 151

Pakiet nr 43, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 8 o długości minimalnej 320mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 152

Pakiet nr 43, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 9 o długości minimalnej 320mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 153

Pakiet nr 43, pozycja 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu możliwości stosowania z maską krtaniową Fastrach ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie odstąpi od wymogu. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 154

Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści łyżki z podstawą łyżki metalową ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 155

Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści oznaczenie nazwy producenta wyłącznie na opakowaniu ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga oznaczenia nazwy producenta na łyżce.

Pytanie nr 156

Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści łyżki w rozmiarze 3 i długości 130mm a także rozmiarze 4 i długości 155mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 157

Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści łyżki w opakowaniu typu folia ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga opakowania typu folia-papier.

Pytanie nr 158

Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści etykietę w języku angielskim ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 159

Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści brak informacji o długości na etykiecie ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 160

Pakiet nr 43, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem o parametrach:

- o Ustno-nosowa
- o Typ Murphy
- o Wykonana z medycznego PVC
- o Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny z nadkrtkietu
- o Dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem
- o Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- o Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankietu i numerem LOT
- o Przezroczysta
- o Linia rtg na całej długości rurki
- o Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki na samej rurce, na baloniku oraz na łączniku
- o Pojedynczy znacznik głębokości
- o Skalowana co 1cm
- o Jałowa, jednorazowego użytku
- o Pakowana w opakowanie papier-folia zachowujące kształt rurki ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 161

Pakiet nr 43, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną niezbrojoną ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga rurkę tracheostomijną zbrojoną.

Pytanie nr 162

Pakiet nr 43, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym kołnierzem ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga rurkę tracheostomijną z ruchomym kołnierzem.

Pytanie nr 163

Pakiet nr 43, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną o standardowej długości ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wymaga rurkę tracheostomijną dla osób otyłych, wydłużoną.

Pytanie nr 164

Pakiet nr 43, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną w rozmiarach 5,0-10,0 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 165

Pakiet nr 43, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną w rozmiarach 7,0-10,0 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 166

Pakiet nr 43, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną niezbrojoną ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 167

Pakiet nr 43, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym kołnierzem?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 168

Pakiet nr 43, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną w rozmiarach 5,0-10,0 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 169

Pakiet nr 43, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną o składzie:

- " rurka tracheostomijna KAN bez mankietu
- " przewodnica
- " 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm
- " 2 kaniule wewnętrzne z kołnierzem
- " miękka taśma mocująca
- " łącznik 15 mm
- " nasadka łącząca
- " nasadka kosmetyczna
- " Rozmiary 5-10 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 170

Pakiet nr 43, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną o składzie:

- " rurka tracheostomijna KAN bez mankietu
- " przewodnica
- " 1 kaniula wewnętrzna z łącznikiem 15 mm
- " 2 kaniule wewnętrzne z kołnierzem
- " miękka taśma mocująca

- " łącznik 15 mm
- " nasadka łącząca
- " nasadka kosmetyczna
- " Rozmiary 5-10 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 171

Pakiet nr 43, pozycja 9

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną dooskrzelową w rozmiarze 28-41 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 172

Pakiet nr 43, pozycja 9

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną dooskrzelową z zestawem w skład którego wchodzi: rurka dooskrzelowa z otworem Murphy'ego, złącza do rurki, 2 cewniki do odsysania ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 173

Pakiet nr 44, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml - 30 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 174

Pakiet nr 44, pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu skuteczności potwierdzonej badaniami laboratoryjnymi ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 175

Pakiet nr 44, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml - 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 176

Pakiet nr 44, pozycja 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu skuteczności potwierdzonej badaniami laboratoryjnymi ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 177

Pakiet nr 44, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 178

Pakiet nr 44, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z jednym centralnie umieszczonym celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 179

Pakiet nr 44, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 7 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z dwoma gąbkowymi wymiennikami, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 180

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia skuteczności filtrów 99,99% wobec koronawirusa ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 181

Pakiet nr 46, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z PVC ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 182

Pakiet nr 46, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści dren o długości 1,8 m ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 183

Pakiet nr 46, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 184

Pakiet nr 46, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści linię do monitorowania CO2 połączoną z drenem, stanowiące jeden element ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 185

Pakiet nr 46, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z portem do monitorowania CO2 do wysokich stężeń ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 186

Pakiet nr 46, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z zachyłkiem nosowym z blaszką ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 187

Pakiet nr 46, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści dren tlenowy zawierający szkodliwe ftalany ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 188

Pakiet nr 48, pozycja 1-3

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjne silikonowane ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 189

Pakiet nr 48, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne ze standardowym mankietem ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 190

Pakiet nr 48, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpierzści ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 191

Pakiet nr 48, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 192

Pakiet nr 48, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem bez kapturka ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 193

Pakiet nr 48, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne ze znacznikami głębokości w postaci 2 półpierzścieni ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 194

Pakiet nr 48, pozycja 3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu osadzenia w ściankach włókna na całej długości nieprzepuszczającego promieni RTG ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 195

Pakiet nr 48, pozycja 3

Czy zamawiający doprecyzuje, czy pisząc o "osadzonych w ściankach włókno na całej długości rurki nie przepuszczające promieni RTG" ma na myśli linię RTG ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 196

Pakiet nr 48, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne o długości 368mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 197

Pakiet nr 50, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści prowadnice z plastikowym elementem zabezpieczającym zagiętą końcówkę prowadnicy (zamiast futerału) pakowane w opakowanie folia-papier?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 198

Pakiet nr 50, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4.7 zamiast 5.0 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 199

Pakiet nr 50, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści prowadnicę o długości 34cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 200

Pakiet nr 50, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 201

Pakiet nr 50, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści taśmę do mocowania rurek tracheostomijnych o wymiarach: długość- 46cm, szerokość-3,5cm i dwa rzepy 4x6cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 202

Pakiet nr 52, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści kankę do odsysania Ch28 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 203

Pakiet nr 52, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści kankę do odsysania Ch24 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 204

Pakiet nr 52, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści kankę Yankauer Ch28 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 205

Pakiet nr 52, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści kankę Yankauer Ch24 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 206

Pakiet nr 52, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści dren łączący o długości 300cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 207

Pakiet nr 52, pozycja 4

Czy zamawiający doprecyzuje czy pisząc końcówka CAP ma na myśli łącznik kapkon czy też zatyczkę nakładaną na dren po użyciu ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 208

Pakiet nr 52, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści zestaw ortopedyczny o parametrach:

o Dodatkowy filtr perforowany

o Uchwyt rozbudowany z filtrem; średnica wejścia ok. 9/11 mm; długość ok. 21 cm; filtr perforowany o średnicy ok. 16,5/19 mm

o Końcówka ssąca długa zakrzywiona o średnicy ok. 5/7 mm i długości ok. 23 cm

o Końcówka ssąca krótka zakrzywiona o średnicy ok. 5/7 mm i długości ok. 15 cm

o Końcówka ssąca prosta o średnicy ok. 5/7 mm i długości ok. 28 cm

o Dren z końcówką lejek - cut-to-fit o średnicy 5/8 mm i długości 200 cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 209

Pakiet nr 52, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści kankę Yankauer z drenem o długości 210cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 210

Pakiet nr 52, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści długość 210 cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 211

Pakiet nr 52, pozycja 8-10

Czy zamawiający doprecyzuje czy pisząc końcówka CAP ma na myśli łącznik kapkon czy też zatyczkę nakładaną na dren po użyciu ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 212

Pakiet nr 52, pozycja 10

Czy zamawiający dopuści dren łączący o średnicy 7mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 213

Pakiet nr 52, pozycja 10

Czy zamawiający dopuści długość 210 cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 214

Pakiet 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 215

Pakiet 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dwoma dodatkowymi końcówkami luer ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 216

Pakiet 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę cewnikowych za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 217

Pakiet 2 pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 150cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 218

Pakiet 2 pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 200cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 219

Pakiet 2 pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze wolne od lateksu i ftalanów, z oznaczeniem w formie piktogramu (jak poniżej) fabrycznie nadrukowanym na opakowaniu jednostkowym ?



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 220

Pakiet 2 pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze z pojemnością wypełnienia na opakowaniu jednostkowym bez oznaczenia "VOL" ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 221

Pakiet 2 pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze bez znacznika sterylizacji, posiadające na opakowaniu datę produkcji będącą datą sterylizacji ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 222

Pakiet 2 pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze z standardowym, jednowymiarowym kodem kreskowym? Na opakowaniu jednostkowym znajduje się data ważności i numer serii LOT.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 223

Pakiet 9 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra wykonany z 100% biokompatybilnego, przezroczystego silikonu o jakości implantów chirurgicznych ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 224

Pakiet 9 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren Redona o następujących parametrach:

- o Wykonany z medycznej odmiany PCV o optymalnym współczynniku twardości, zapewniającym drożność drenu przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia atraumatyczności
- o Krzyżowa perforacja o długości 14cm zapobiegająca aspiracji i wrastaniu tkanek
- o Specjalnie wyprofilowane atraumatyczne okrągłe otwory drenujące
- o Atraumatyczne, miękkie zakończenie drenu
- o Pasek kontrastujący w RTG na całej długości
- o Czytnik głębokości w odległości 5cm od zakończenie perforacji, umożliwiający dokładną identyfikację położenia drenu
- o Długość 700mm
- o Wolny od DEHP
- o Sterylny
- o Dostępne podwójnie pakowany: zewnętrznie folia/papier, wewnętrznie folia lub opakowanie folia/papier
- o Dostępne w rozmiarach CH8, CH10, CH12, CH14, CH16 i CH18 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 225

Pakiet 9 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren Redona o następujących parametrach:

- o Wykonany z medycznej odmiany PCV o optymalnym współczynniku twardości, zapewniającym drożność drenu przy jednoczesnym zachowaniu wysokiego stopnia atraumatyczności
- o Naprzemienna perforacja o długości 15cm zapobiegająca aspiracji i wrastaniu tkanek
- o Specjalnie wyprofilowane atraumatyczne okrągłe otwory drenujące
- o Atraumatyczne, miękkie zakończenie drenu
- o Pasek kontrastujący w RTG na całej długości
- o Trzystopniowy (co 1cm) czytnik głębokości w odległości 5cm od zakończenie perforacji, umożliwiający dokładną identyfikację położenia drenu
- o Długość 800mm
- o Wolny od DEHP
- o Dostępny w wersji z trokarem
- o Sterylny
- o Podwójnie pakowany: zewnątrz folia/papier, wewnątrz folia
- o Dostępne w rozmiarach CH8, CH10, CH12, CH14, CH16 i CH18 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 226

Pakiet 9 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnej dostępny w rozmiarach od CH8 do CH33 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza rozmiary.

Pytanie nr 227

Pakiet 9 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnej z silikonu ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 228

Pakiet 9 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dreny nieskalowane ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 229

Pakiet 9 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem z zintegrowany uniwersalny łącznik do podłączenia z zestawem do drenażu ?



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 230

Pakiet 9 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem dostępne w rozmiarach od CH16 do CH36 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 231

Pakiet 9 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z kanką o długości 26cm, CH21 średnica wewnętrzna 5,6mm, średnica zewnętrzna 8,0mm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 232

Pakiet 9 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o długości 400cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 233

Pakiet 9 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o długości 210cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 234

Pakiet 9 pozycja 10

Butelki próżniowe ze wskaźnikiem poziomu próżni oraz trwałą, wypukłą skalą o pojemności 200 ml, z PCV. Ciśnienie początkowe 900 mbar. Dren o długości 105cm, na którym umieszczony jest przesuwalny zacisk zakończony schodkowo do drenów w rozmiarze CH 6 DO CH 18. Połączenie butelki typu Luer-Lock. W zestawie taśma mocująca do podwieszania. Sterylne, jednorazowego użytku ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Podane w opisie przedmiotu zamówienia ciśnienie początkowe jest najbardziej optymalne i gwarantuje skuteczny drenaż.

Pytanie nr 235

Pakiet 9 pozycja 11

Butelki próżniowe ze wskaźnikiem poziomu próżni oraz trwałą, wypukłą skalą o pojemności 400 ml, z PCV. Ciśnienie początkowe 900 mbar. Dren o długości 105cm, na którym umieszczony jest przesuwalny zacisk zakończony schodkowo do drenów w rozmiarze CH 6 DO CH 18. Połączenie butelki typu Luer-Lock. W zestawie taśma mocująca do podwieszania. Sterylne, jednorazowego użytku ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Podane w opisie przedmiotu zamówienia ciśnienie początkowe jest najbardziej optymalne i gwarantuje skuteczny drenaż.

Pytanie nr 236

Pakiet 9 pozycja 12

Butelki próżniowe ze wskaźnikiem poziomu próżni oraz trwałą, wypukłą skalą o pojemności 600 ml, z PCV. Ciśnienie początkowe 900 mbar. Dren o długości 105cm, na którym umieszczony jest przesuwalny zacisk zakończony schodkowo do drenów w rozmiarze CH 6 DO CH 18. Połączenie butelki typu Luer-Lock. W zestawie taśma mocująca do podwieszania. Sterylne, jednorazowego użytku ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza. Podane w opisie przedmiotu zamówienia ciśnienie początkowe jest najbardziej optymalne i gwarantuje skuteczny drenaż.

Pytanie nr 237

Pakiet 9 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką CH21?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 238

Pakiet 9 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o długości 210cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 239

Pakiet 9 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o długości 400cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 240

Pakiet 9 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką CH23 ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 241

Pakiet 9 pozycja 19

Czy Zamawiający oczekuje opakowania a'100 sztuk? Jednostką miary w formularzu jest opakowanie.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak, Zamawiający oczekuje jednostki miary opakowania a'100szt.

Pytanie nr 242

Pakiet 28 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że produkt będzie posiadać port do napełnienia balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie objętość optymalną dla pacjenta, co jest bezpiecznym rozwiązaniem dla jego zdrowia. Zamawiający oczekuje, aby kieszonka na palec wiodący różniła się barwą od balonika, w celu szybkiej identyfikacji.

Pytanie nr 243

Pakiet 28 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ worków nieprzezroczystych z okienkiem podglądu, co zwiększa komfort pacjenta oraz pracy personelu medycznego.

Pytanie nr 244

Pakiet 28 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'2 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'2 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 245

Do umowy - Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto" ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie zgadza się na umieszczenie takiego zapisu w umowie , natomiast deklaruje, iż generowane i składane zamówienia zgodnie z potrzebą Wykonawcy będą składane w określonym czasie i powyżej 500 zł netto.

Pytanie nr 246

Pakiet 38, poz. 1: Czy Zamawiający dopuszcza giętką, prostą końcówkę pokrytą powłoką hydrofilną na odcinku 5cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 247

Pakiet 38, poz. 2: Czy Zamawiający dopuszcza balonik o wymiarach 30Ch/12cm ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 248

Pakiet 38, poz. 3: Cewnik moczowodowy Walz (O):

o Cewnik otwarty z końcówką typu Walz (stożkową), wykonany z termoplastycznego elastomeru (Pebax), znakowany co 1cm, o wymiarach 4Ch/70cm,

o Metalowy mandryn,

o Łącznik.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 249

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 250

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 251

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 252

Czy do czasu wejścia w życie obowiązku KSeF tj: 1 lutego 2026 r. – dla dużych przedsiębiorstw, których wartość sprzedaży (z VAT) w 2025 r. przekroczyła 200 mln zł, Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w postaci dokumentu PDF? Jeśli tak, prosimy o wskazanie właściwego adresu mailowego.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 253

Dotyczy § 17 ust. 1 i 2 Wzoru Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1.

W przypadku zwłoki Wykonawcy w dostawie zamówionego Asortymentu, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówionego towaru (w danym jednostkowym zapotrzebowaniu) za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony umową.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

2.

W przypadku zwłoki Wykonawcy, w dostawie towaru pełnowartościowego, po zgłoszeniu reklamacji przez Zamawiającego, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 1% wartości zareklamowanego towaru (z danego jednostkowego zapotrzebowania), za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 254

Dotyczy § 17 ust. 3 wzoru Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

W przypadku naruszenia postanowień umowy przez Wykonawcę, którego skutkiem będzie wypowiedzenie lub odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn dotyczących Wykonawcy, Zamawiający ma prawo do obciążenia Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% kwoty brutto określonej w § 7 ust. 1 umowy. W przypadku wypowiedzenia umowy w części, kara umowna zostanie naliczona w wysokości 5% kwoty brutto wartości tej części umowy (pakietu lub pozycji), którą Zamawiający wypowiedział ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 255

Pakiet 2, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania

Pytanie nr 256

Pakiet 2, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 257

Pakiet 4, Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tożsamego produktu polskiego producenta Margomed:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, zatyczka ze sterylnym filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczająca przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie umożliwiająca identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 150 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Przyrządy infuzyjne, nie są równoważne, bowiem nie spełniają wymogów SWZ. Nie mają potwierdzonej szczelności chemicznej zgodnie z NIOSH.

Pytanie nr 258

Pakiet 4, Pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tożsamego produktu polskiego producenta Margomed:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z zastawką antyzwrotną typu BCV na końcu drenu zapobiegającą cofaniu się krwi do aparatu, komora kroplowa z polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, zatyczka ze sterylnym filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczająca przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika, nazwa

producenta bezpośrednio na produkcie umożliwiającą identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 150 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Przyrządy infuzyjne nie są równoważne, bowiem nie spełniają wymogów SWZ. Nie mają potwierdzonej szczelności chemicznej zgodnie z NIOSH.

Pytanie nr 259

Pakiet 4, Pozycja 3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tożsamesgo produktu polskiego producenta Margomed:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z dodatkowym bezigłowym portem do iniekcji, komora kroplowa z polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, zatyczka ze sterylnym filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczająca przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie umożliwiającą identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 150 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Przyrządy infuzyjne, nie są równoważne bowiem nie spełniają wymogów SWZ. Nie mają bowiem potwierdzonej szczelności chemicznej zgodnie z NIOSH.

Pytanie nr 260

Pakiet 4, Pozycja 5.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu o poniższych parametrach:

Zestaw do podaży grawitacyjnej z regulatorem przepływu z podwójną skalą pomiarową

- długość 200 cm
- komora kroplowa z filtrem 15 µ, z odpowietrzeniem, z zatyczką, 20 kropli/1 ml

- zacisk rolkowy
- niezależnie obracająca się nakrętka , łącznik luer lock
- precyzyjny regulator przepływu z podwójną skalą pomiarową: 10 % -5-250 ml/h; 40% 5-200 ml/h
- dodatkowy dostęp do iniekcji
- bez zawartości lateksu , DEHP, Bisfenolu A
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo
- opakowanie 100 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wymaga, aby aparat był zakończony zastawką bezzwrotną zapobiegającą cofaniu się krwi do aparatu, co zabezpiecza przed koniecznością wymiany aparatu oraz podawanego leku, co przyczynia się do zwiększenia bezpieczeństwa i wpływa na redukcję kosztów procedury.

Pytanie nr 261

Pakiet 4, Pozycja 7.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tożsamesego produktu polskiego producenta Margomed:

Bursztynowy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych, bez PCV, komora kroplowa z polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren bez PCV o dł. 180 cm, zatyczka ze sterylnym filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczająca przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie umożliwiająca identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 150 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Przyrządy infuzyjne, nie są równoważne bowiem nie spełniają wymogów SWZ. Nie mają bowiem potwierdzonej szczelności chemicznej zgodnie z NIOSH.

Pytanie nr 262

Pakiet 19, Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, widoczna w rtg, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 26 G 0,6 x 19 mm - przepływ 12 ml/min 24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.; 22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;22G x 0,9 mm x 31 mm - przepływ 28 m/min 20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.; 18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.; 18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.; 16G x 1,7 mm x 31 mm - przepływ 183 ml/min; 14G x 2,1 mm x 31 mm - przepływ 272 ml/min,

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający precyzyjnie opisał minimalne parametry dotyczące kaniul dożylnych bezpiecznych bez portu górnego ze skrzydełkami. Produkt opisany w zapytaniu nie jest produktem równoważnym.

Pytanie nr 263

Pakiet 19, Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylnej , wykonana z poliuretanu z 6 wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w automatyczny plastikowy zatrząsk, samo-zakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem (plastikowa osłonka o gładkich krawędziach wyposażona w system kapilar). Port do dodatkowych wstrzyknięć zamykany koreczkiem samodomykającym się . Posiadająca zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wklucia Średnica i długość kodowana kolorystycznie. Rozmiary: 17Gx45mm, 18 G x 32 mm, 20G x 25 mm, 22G x 25 mm,

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Port górny kaniul dożylnych bezpiecznych powinien być centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek a kaniula winna posiadać mechanizm uniemożliwiający tzw. samootwarcie się koreczka portu górnego, co minimalizuje ryzyko infekcji oraz otwarcia się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji.

Pytanie nr 264

Pakiet 19, Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego produktu, jakim jest zamknięty system bezigłowy z podwójną przedłużką. Długość zestawu 15cm. Na drenie klema zaciskowa. Zestaw o objętości 0,4 ml. Przedłużacz zakończony zaworem bezigłowym z możliwością 100 aktywacji lub użyciem do 7 dni. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa

max.0,02ml. zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Sterylizacja radiacyjna. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 265

Pakiet 19, Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego produktu, jakim jest łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna . jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań wykonanych w technologii pojedynczej zastawki

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 266

Pakiet 19, Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego produktu, jakim jest cewnik do prowadzenia terapii płynowo-lekowej, wprowadzany po igle , do punkcji o żył głębokich, bezpieczny, z poliuretanu, z min. 3 paskami widocznymi w RTG, z samoaktywującym się zabezpieczeniem chroniącym personel przed przypadkowym zakłuciem. Dodatkowy aplikator (dźwignia) w kolorze odpowiadającym danemu rozmiarowi (niebieski, różowy, zielony) umożliwia bezpieczne wprowadzenie cewnika. Cewnik z otworem przy ostrzu umożliwiającym natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia. Czas utrzymania w naczyniu minimum przez 21 dni potwierdzona w instrukcji producenta. Długość minimalna

cewnika 7,9cm. Wytrzymałość na ciśnienie 325 PSI. Dostępne rozmiary 22-18G. Cewnik 18G o dwóch długościach 8,5 oraz 9,8cm. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie 25 szt.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający precyzyjnie opisał minimalne parametry produktu i wymaga, aby kaniula wprowadzana do naczynia w celu krótkotrwałego użycia mogła być stosowana do 30 dni.

Pytanie nr 267

Pakiet 19, Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego produktu, jakim jest zamknięty system bezigłowy z pojedynczą przedłużką. Długość zestawu 15cm. Na drenie klema zaciskowa. Zestaw o objętości 0,21 ml. Przedłużacz zakończony zaworem bezigłowym z możliwością 100 aktywacji lub użyciem do 7 dni. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa max.0,02ml. zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Sterylizacja radiacyjna. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający precyzyjnie opisał minimalne parametry produktu i wymaga, aby zastawka posiadała automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwi z naczynia w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej.

Pytanie nr 268

Pakiet 29, Pozycja 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu o poniższych parametrach:

Jednorazowy cyfrowy giętki cystoskop zapewniający dostęp do pęcherza moczowego podczas procedur medycznych. Kompatybilny z narzędziami endoskopowymi. Pole widzenia 120°, głębia ostrości 5-50 mm, zintegrowana dystalna matryca CMOS i podwójna dioda LED, średnica zewnętrzna 13,2 Fr, średnica kanału roboczego 6,6 Fr (2.2 mm), kąt zgięcia 210° góra i 120° dół, długość robocza 380 mm, opcjonalna blokada kąta zgięcia dystalnej końcówki roboczej w wybranej pozycji, boczny port irygacyjny wraz z kanałem do wprowadzenia narzędzi z możliwością unieruchomienia w żądanym położeniu. Możliwość podania płynów i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia monitora kompatybilnego z powyższym cystoskopem w darmowe użyczenie na czas trwania umowy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga zestawu sterylnego ze względu na specyfikę zabiegów.

Pytanie nr 269

Pakiet 29, Pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu do kanału roboczego cystoskopu 3-drożnego, z kanałem z nakrętką obrotową do wprowadzania narzędzi oraz kanałem irygacyjnym, który stanowi część zestawu do cystoskopu z pozycji 1. W związku z tym jednocześnie prosimy Zamawiającego o możliwość łącznej wyceny 40 zestawów, które zawierać będą cystoskop oraz zawór.

Zdjęcie poglądowe zaworu załączone poniżej.



Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga zestawu sterylnego ze względu na specyfikę zabiegów.

Pytanie nr 270

Pakiet nr 5, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej lateksowej do systemu podwójnego zakładania, średnia grubość rękawicy wierzchniej na mankiecie min. 0,16 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 271

Pytanie dot. Załącznika nr 4 – Wzór umowy & 3 ust. 2 pkt. 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu ponownego przekazania Zamawiającemu dokumentów dopuszczających dostarczany asortyment do obrotu, gdyż Zamawiający wymaga ich złożenia wraz z ofertą ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację. Zamawiający modyfikuje w tym zakresie załącznik nr 4 do SWZ, tj. Wzór umowy, który zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego oraz na Platformie on-line.

Pytanie nr 272

Pytanie dot. Załącznika nr 1 Formularz ofertowy oraz Załącznika nr 4 – Wzór umowy & 5 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie terminu dostawy soczewki bitorycznej z Pakietu nr 23 poz. 1, w zakresie mocy standardowych (ekwiwalent sferyczny od +6,0 do +28,0 D oraz cylinder od +1,0 do +4,0 D) do 3 dni roboczych, w pozostałych mocach do 8 tygodni (są produkowane na zamówienie) oraz soczewki sferycznej z poz. 2 do 3 dni roboczych w całym zakresie mocy bez względu na sposób przesłania zamówienia ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 273

Pytanie dot. Załącznika nr 4 – Wzór umowy & 7 ust. 4 (dot. Pakietu nr 23)

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przesyłania tej samej faktury VAT do danej dostawy w dwóch formach (papierowo oraz elektronicznie), gdyż jest to niezgodne z prawem i w konsekwencji powstaną podwójne należności podatkowe? Proponujemy pozostanie przy formacie pliku PDF przesłanym elektronicznie na wskazany adres e-mail.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 274

Pytanie dot. Załącznika nr 4 – Wzór umowy & 8 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wymiany lub uzupełnienia wadliwego asortymentu z Pakietu nr 23 poz. 1, w zakresie mocy standardowych (ekwiwalent sferyczny od +6,0 do +28,0 D oraz cylinder od +1,0 do +4,0 D) do 3 dni roboczych, w pozostałych mocach do 8 tygodni (są produkowane na zamówienie) ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 275

Pytanie dot. Załącznika nr 4 – wzór umowy & 11 ust. 2 pkt. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dostawy wolnej od wad z Pakietu nr 23 poz. 1, w zakresie mocy standardowych (ekwiwalent sferyczny od +6,0 do +28,0 D oraz cylinder od +1,0 do +4,0 D) do 3 dni roboczych, w pozostałych mocach do 8 tygodni (są produkowane na zamówienie) ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 276

Pytanie dot. Załącznika nr 4 – Wzór umowy & 13 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu utworzenia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zapasu asortymentu z Pakietu nr 23 poz. 1 oraz poz. 2, gdyż jest to niemożliwe z powodu polityki koncernu, którego jesteśmy członkiem - magazyn asortymentu jest prowadzony wyłącznie przez producenta i dostawy odbywają się z magazynu w Niemczech ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 277

Pytanie dot. Załącznika nr 4 – Wzór umowy & 13 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie terminu dostawy soczewki bitorycznej z Pakietu nr 23 poz. 1, w zakresie mocy standardowych (ekwiwalent sferyczny od +6,0 do +28,0 D oraz cylinder od +1,0 do +4,0 D) do 2 dni roboczych, w pozostałych mocach do 8 tygodni (są produkowane na zamówienie) oraz soczewki sferycznej z poz. 2 do 2 dni roboczych w całym zakresie mocy ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 278

Pytanie dot. Załącznika nr 4 – Wzór umowy & 14 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od utylizacji wadliwego asortymentu i przekazanie go w ramach reklamacji Wykonawcy, który zobowiązany jest udostępnić wadliwy produkt producentowi, w przeciwnym razie spowoduje to brak podstaw rozpatrzenia reklamacji ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie ze wzorem umowy.

Termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie tj. zgodnie z ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia (nr 1) nr 608752-2025 z dnia 17/09/2025

Zamawiający informuje, iż w przypadku złożenia wraz z ofertą wzoru umowy sprzed modyfikacji z dnia 19.09.2025 r. poczyni u Zamawiającego obowiązek zastosowania wobec Wykonawcy art. 223 ust.2 pkt. 3 Ustawy.

*Zamawiający
/-/ I Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjnych
Krystyna Piątkowska*