

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego: 08.04.2021 r.

Wysokie Mazowieckie dn. 07.04.2021 r.

Do wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie Zamówienia Publicznego

Dotyczy: Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup sprzętu medycznego jednorazowego użytku. Nr sprawy 1/2021

Zapytanie nr 1 dot. Pakietu nr 1 poz. 1-4 :

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 2 dot. Pakietu nr 1 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (a nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 3 dot. Pakietu nr 1 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 4 dot. Pakietu nr 1 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu bez opaski stabilizującej.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 5 dot. Pakietu nr 2 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu bez samodomykającej się klapki.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 6 dot. Pakietu nr 2 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika którego jedno ramię zabezpieczone jest zatyczką.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 7 dot. Pakietu nr 2 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z nazwą producenta tylko na

opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 8 dot. Pakietu nr 2 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w zaworu bezigłowego wykonanego z poliwęglanu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 9 dot. Pakietu nr 60 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z kontrastującym niebieskim tłokiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 10 dot. Pakietu nr 60 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu karty charakterystyki bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 11 dot. Pakietu nr 60 poz. 1d:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 12 dot. Pakietu nr 60 poz. 5:

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 13 dot. Pakietu nr 99 poz. 1,2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w asortymentu o długości 200cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 14 dot. Pakietu nr 99 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w masek których gumki do zakładania zawierają lateks.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 15 dot. Pakietu nr 99 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w masek z drenem 200cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 16 dot. Pakietu nr 99 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwole na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 17 dot. Pakietu nr 105 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł, które posiadają barwną nasadkę i oznaczenie kodem rozmiaru na opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 18 dot. akcesoriów do defibrylatorów LIFEPAK:

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody oraz papier były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Proszę zadać pytanie do konkretnego pakietu.

Zapytanie nr 19 dot. Pakietu nr 19:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 2,3 oraz 11, oraz utworzenie oddzielnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli na uzyskanie większego wachlarza wyboru dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 20 dot. Pakietu nr 111:

Zwracamy się z prośbą o odpowiedź jakiej średnicy używają Państwo ustniki do spirometru Pneumo 2000 ?

Odpowiedź: 30mm

Zapytanie nr 21 dot. Pakietu nr 27 poz. 4:

Czy Zam. w pakiecie 27 poz nr 4 ma na myśli dwa rodzaje cewników 11F 15cm i 13F 15cm czy tylko jeden tzn. 11F 15cm?

Odpowiedź: 1 rodzaj: 11F 15 cm

Zapytanie nr 22 dot. Pakietu nr 27 poz. 3:

Czy Zam. w pakiecie 27 poz nr 3 ma na myśli cewnik 13F 25 cm?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 23 dot. Pakietu nr 88 poz. 4:

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta rękawy otworu irys, jednorazowego użytku do inkubatora Isolette 8000 plus są pakowane w opakowania zbiorcze po 100 szt. i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania i dopuszczenie minimum jednego opakowania tj. 100 szt.

Odpowiedź: Proszę o wycenę ilości wymienionej w SWZ.

Zapytanie nr 24 dot. Pakietu nr 40, 42, 88 i 128 Załącznik nr 5 Umowa:

§6 ust. 1

Upriejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

- pkt. f) do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 25 dot. Pakietu nr 40, 42, 88 i 128 Załącznik nr 5 Umowa:

§5 ust. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 26 dot. Pakietu nr 27 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długości 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 27 dot. Pakietu nr 27 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długości 15cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3-4 z Pakietu nr 27 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 28 dot. Pakietu nr 48 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści cewnik rektalny dwukanałowy o przekroju 9Fr, 10Fr i aktywnej długości 35cm wykonany z poliuretanu zawierający bezlateksowy balon umieszczony wokół drenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 29 dot. Pakietu nr 48 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści cewnik trójświatłowy do cystometrii o przekroju 8Fr wykonany z cieniującego poliuretanu. Cewnik o długości 40cm posiadający oznaczenie co 'cm' począwszy od otworu Pves 20mm do dalszej końcówki 80mm. Cewnik jest dostatecznie sztywny, co ułatwia wprowadzenie do cewki moczowej oraz jego termowrażliwość (mięknie w temperaturze ciała) zwiększając wygodę pacjenta przez co zmniejsza odsetek fałszywych wyników.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 30 dot. Pakietu nr 48 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści cewnik trójświatłowy do cystometrii o przekroju 9Fr wykonany z cieniującego poliuretanu. Cewnik o długości 40cm posiadający oznaczenie co 'cm' począwszy od otworu Pves 20mm do dalszej końcówki 80mm. Cewnik jest dostatecznie sztywny, co ułatwia wprowadzenie do cewki moczowej oraz jego termowrażliwość (mięknie w temperaturze ciała) zwiększając wygodę pacjenta przez co zmniejsza odsetek fałszywych wyników.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 31 dot. Pakietu nr 53 poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 32 dot. Pakietu nr 53 poz. 12:

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką,

rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 oraz 12 z Pakietu nr 53 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 33 dot. Pakietu nr 55 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley opisane w SWZ jednakże nie będące przezroczyste i bez strzykawki z gliceryną?- pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 55 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 34 dot. Pakietu nr 97 poz. 1 :

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 97 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 35 dot. Pakietu nr 102 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści cewnik do nefrotomii typu ‘J’ przeznaczony do stosowania w nefrotomii jednostopniowej przezskórnej z użyciem techniki bezpośredniego nakłucia, szczególnie w przypadku poszerzonego układu kielichowo- miedniczkowego. Cewnik jest ładowany wstecznie na dwuczęściową igłę trokaru w celu zagwarantowania dokładnego umiejscowienia po nakłuciu, a następnie wprowadzany przez nacięcie skóry bezpośrednio do układu kielichowo- miedniczkowego. Zestaw zawiera w szczególności cewnik do nefrotomii jednoetapowy typu J o przekroju 6Fr, 8Fr, 10Fr, 12Fr, 14Fr i długości 30cm, dren łączący, skalpel #11, oraz skrzydełka mocujące.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 36 dot. Pakietu nr 102 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 8Fr, 10Fr, 12Fr i 14Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego , skalpel #11, skrzydełka mocujące.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 37 dot. Pakietu nr 102 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 8Fr, 10Fr, 12Fr i 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego , cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 oraz pozycji 9 z Pakietu nr 103 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 38 dot. Pakietu nr 91 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 z pakietu nr 91, tj. „**układ oddechowy do respiratora Hamilton G5 z czujnikiem**”? Jako wyłączny dystrybutor Hamilton Medical AG nie jesteśmy w stanie złożyć oferty w zakresie pozostałych pozycji z w/w pakietu, tj. akcesoriów do kardiomonitorów GE Carescape BX.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 39 dot. Pakietu nr 127 poz. 3:

Prosimy o wskazanie pojemności wymaganego żelu.

Odpowiedź: 0,5 l.

Zapytanie nr 40 dot. Pakietu nr 127 poz. 8:

Prosimy o dopuszczenie ww. papieru o prawidłowym rozmiarze 110x20, ponieważ tylko taki rozmiar jest produkowany od kilku lat przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 41 dot. Pakietu nr 127 poz. 9:

Prosimy o dopuszczenie ww. papieru do Life Pack o wymiarach 107x23.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 42 dot. Pakietu nr 127 poz. 14:

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje papieru gładkiego czy z nadrukiem.

Odpowiedź: Papier gładki.

Zapytanie nr 43 dot. Pakietu nr 127 poz. 14:

Prosimy o wskazanie wymiarów wymaganego papieru.

Odpowiedź: 110mm do badań urodynamicznych Helix.

Zapytanie nr 44 dot. Pakietu nr 127 poz. 15:

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje papieru gładkiego czy z nadrukiem?

Odpowiedź: Papier gładki.

Zapytanie nr 45 dot. Pakietu nr 127 poz. 16:

Prosimy o dopuszczenie ww. papieru do Life Pack 20E równoważnego o rozmiarze 50x30.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 46 dot. Pakietu nr 127 poz. 17:

Prosimy o dopuszczenie papieru gładkiego w rolce o wymiarach 80x24.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 47 dot. Pakietu nr 3 poz. 10-11:

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji i dołączenie ich do pakietu nr 127 tworząc jeden pakiet z zakresu elektromedycyna.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Zapytanie nr 48 dot. Projekt umowy – par. 6 ust. 1e i 1f:

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. zamiast zwrotu „20% wynagrodzenia umownego” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 20% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i

nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 49 dot. Pakietu nr 54 poz. 10:

Czy Zamawiający w Pakiecie 54 w pozycji 10 dopuści zestaw do ratunkowej konikotomii metodą Seldingera o składzie: specjalnie zabezpieczony skalpel, który pozwala na wykonanie prawidłowego nacięcia więzadła pierścienno-tarczowego bez ryzyka uszkodzenia tylnej ściany tchawicy; igłę Tuohy; strzykawkę 10 ml; prowadnicę o długości 50 cm, która ułatwia wprowadzenie kaniuli do tchawicy; zaoblone rozszerzadło o długości 7 cm; zaoblony prowadnik ułatwiający wprowadzenie kaniuli; kaniulę z silikonowanego PCW o średnicy wewnętrznej 4 mm; cewnik do odsysania; łącznik 15 mm; tasiemka do zamocowania kaniuli do szyi pacjenta. Zestaw sterylne, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 50 dot. Pakietu nr 9:

Prosimy o określenie oczekiwanego przedziału wagowego pacjenta – dostępne są następujące rodzaje: <3kg i >30kg, 1-20 kg, 10-50 kg

Odpowiedź: 1-20kg.

Zapytanie nr 51 dot. Pakietu nr 39 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie elektrody owalnej o wymiarach 164x117 mm i powierzchni przewodzącej 107 cm i odstąpienie od wymogu pierścienia wyrównania potencjałów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 52 dot. Pakietu nr 39 poz. 12:

Prosimy o dopuszczenie elektrod w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 10 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 53 dot. Pakietu nr 50 poz. 5:

Prosimy o wydzielenie poz. 5 do oddzielnego zadania. Czy chodzi o czujniki dla dorosłych?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 54 dot. Pakietu nr 86 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie dl. Kabla 5m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 55 dot. Pakietu nr 86 poz. 2 i 3:

Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 150x108 mm i powierzchni przewodzącej 107 cm².

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 56 dot. Pakietu nr 86 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie elektrod w opakowaniach zbiorczych po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 90 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 57 dot. Pakietu nr 86 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie elektrod w opakowaniach zbiorczych po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 5 opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 58 dot. Pakietu nr 86 poz. 4 i 5:

Czy chodzi o elektrody wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 59 dot. Pakietu nr 86 poz. 6:

Prosimy o dopuszczenie dł. 5m i gwarancji na 50 cykli sterylizacji.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 60 dot. Pakietu nr 88:

Prosimy o wydzielenie poz. 2-3 do oddzielnego zadania.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 61 dot. Pakietu nr 88 poz. 2 i 3:

Prosimy o dopuszczenie czujników w kolorze białym z żółtą wtyczką.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 62 dot. Pakietu nr 91:

Prosimy o wydzielenie poz. 2-4 do oddzielnego zadania.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 63 dot. Pakietu nr 91 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 34-47 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 64 dot. Pakietu nr 91 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 25-35 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 65 dot. Pakietu nr 92:

Prosimy o dopuszczenie składu materiałowego 65% Poliester – 30% Poliamid – 5% Wiskoza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 66 dot. Pakietu nr 92:

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru L o wymiarach opaski 35x8 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 67 dot. Pakietu nr 9 – Czujnik do pulsoksymetru dla dzieci:

Prosimy Zamawiającego o udzielenie informacji dotyczącej przedziału wagowego pacjenta dla którego przeznaczony powinien być zaoferowany przez wykonawcę czujnik jednorazowego użytku tj. 3-20 kg czy <3 kg i >40 kg

Odpowiedź: Przedział wagowy pacjenta 1-20 kg.

Zapytanie nr 68 dot. Pakietu nr 9 – Czujnik do pulsoksymetru dla dzieci:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czujników jednorazowego użytku dla przedziału wagowego pacjenta 3-20 kg.

Odpowiedź: Przedział wagowy pacjenta 1-20 kg.

Zapytanie nr 69 dot. Pakietu nr 68 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści filtr o właściwościach filtracji mechanicznej z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o metodzie filtracji intermolekularnej, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylno- z potwierdzonym certyfikatem procesu walidacji sterylizacji, z portem kapno typu Luer-Lock z wkręcanym koreczkiem zabezpieczającym, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 70 dot. Pakietu nr 68 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylno, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 71 dot. Pakietu nr 68 poz. 1-2:

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu? Obecny opis ogranicza możliwość złożenia oferty tylko dla konkretnego wykonawcy, co wiąże się z uzyskaniem oferty na niekorzystnych dla Zamawiającego warunkach.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 72 dot. Pakietu nr 68 poz. 16:

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu? Obecny opis ogranicza możliwość złożenia oferty tylko dla konkretnego wykonawcy, co wiąże się z uzyskaniem oferty na niekorzystnych dla Zamawiającego warunkach.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 73 dot. Pakietu nr 3 poz. 2:

„Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 74 dot. Pakietu nr 3 poz. 2:

Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie **z pakietu nr 3 pozycji nr 2.** Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 75 dot. Pakietu nr 21:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie wymagań w pkt.7. „próbówki lub próbówkostrzykawki pakowane a 50 szt.” Czy Zamawiający oczekuje, aby próbówki lub próbówkostrzykawki były pakowane a 50 szt. w oryginalnych opakowaniach producenta?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 76 dot. Pakietu nr 21:

Dotyczy pakietu nr 21. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy w poz. 5 Zamawiający oczekuje dostarczenia próbówki do pomiaru OB. metodą manualną liniową? Oznaczenie OB. w próbówkach metodą manualną liniową odbywa się za pomocą rurek ze skalą i uszczelką, które Zamawiający wskazał w poz. 6.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 77 dot. Pakietu nr 21:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z

orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odpowiedź: Zgodnie z Formularzem cenowym Zamawiającego.

Zapytanie nr 78 dot. Pakietu nr 20 poz. 2:

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować sfinkterotom 3-kanałowy o średnicy 2,55mm z końcówką zwężaną do 2,1mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 79 dot. Pakietu nr 20 poz. 12:

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować olejek silikonowy do smarowania akcesoriów endoskopowych o wysokiej gęstości i wydajności o op. 10ml; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Tak z przeliczeniem ilości na 100 op. a 10 ml.

Zapytanie nr 80 dot. Pakietu nr 20 poz. 20:

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować klipsownice endoskopową z możliwością wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 81 dot. zapisów umowy § 6 ust. 2a, ab:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,07% do 0,05%?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 82 dot. zapisów umowy § 6 ust. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie całkowitej wysokości kar umownych z 30% do 15%?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy projektowanych postanowień umowy.

Zapytanie nr 83 dot. Pakietu nr 80 poz. 3:

Czy Zamawiający miał na myśli „Sonda do stymulatora nerwów C2 firmy INOMED bipolarna, prosta, typu widelec, dł. Robocza 4,5cm, dł. całkowita 15,5cm, przewód 3m do bezpośredniej stymulacji nerwów, sterylna, kompatybilna z neurostymulatorem C2 **firmy INOMED?**

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 84 dot. Pakietu nr 80 poz. 4:

Czy Zamawiający miał na myśli „Przewód do sond stylulacyjnych bipolarnych, dł. 4m, produkt autoklawowalny”?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 85 dot. zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Wymagania zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 86 dot. Pakietu nr 34:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru pakowanego oddzielnie?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 87 dot. Pakietu nr 38 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o stępnym odczycie po 3h a ostatecznym po 5?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 88 dot. Pakietu nr 5:

Prosimy o dopuszczenie sterylnej jednorazowej osłony w rozmiarze 13x240cm, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 89 dot. Pakietu nr 104 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga:

Gąbka do toalety jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokryta węglanem wapnia w kolorze zielonym. Pakowana pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Zapytanie nr 90 dot. Pakietu nr 104 poz. 2:

Proszę o dopuszczenie:

Czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m², zawierający w składzie: 150g (+/-10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 30 sekund przy mocy 750 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 1 sztuka 30 czepków w pudełku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 91 dot. Pakietu nr 104 poz. 3:

Proszę o dopuszczenie:

Myjka w formie rękawicy do mycia i/lub osuszania ciała pacjenta, myjka bez elastycznego ściągacza w formie prostokątnej rękawicy, bez impregnacji mydłem, wykonana z włókniny Airlaid (60g/m²) pokrytej od wewnątrz folią PE (20g/m²). Powierzchnia zewnętrzna tłoczona w formie plastra miodu ułatwia usuwanie zanieczyszczeń. Wymiary 23 cm x 15 cm (+/- 1cm), waga pojedynczej myjki 5,2g grubość pojedynczej myjki – 0,08 mm, w kolorze niebieskim. 50 szt. w opakowaniu jednostkowym/ 20 opakowań w kartonie zbiorczym/ karton 1000 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 92 dot. Pakietu nr 105 poz. 1-2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje igieł do pobierania leku w dwóch rozmiarach: 1,2 x 40 mm oraz 1.2 x 50 mm, do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 93 dot. Pakietu nr 68 poz. 14:

Prosimy o dopuszczenie czujnika przepływu kompatybilnego z respiratorem Event wyposażonego w dwa dreny. Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowane rozwiązanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 94 dot. Pakietu nr 13 poz. 1:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 1 dopuści stapler okrężny z łamanym trzpieniem długość ramienia 18 cm nr 26 op. 3szt?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 95 dot. Pakietu nr 13 poz. 2:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 2 dopuści stapler okrężny nr 21 długość ramienia 18cm op. 3szt?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 96 dot. Pakietu nr 13 poz. 3:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 3 dopuści stapler okrężny z łamanym trzpieniem nr 29 długość ramienia 18, 29cm op. 3szt?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 97 dot. Pakietu nr 13 poz. 4:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 4 dopuści stapler okrężny z łamanym trzpieniem nr 32 długość ramienia 18, 29 cm op. 3szt?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 98 dot. Pakietu nr 13 poz. 5:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 5 dopuści stapler okrężny z łamanym trzpieniem nr 33, długość ramienia 29 cm op. 3szt?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 99 dot. Pakietu nr 13 poz. 6,7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak. 13 poz. 6 i 7. Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert konkurencyjnych cenowo?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 100 dot. Pakietu nr 13 poz. 8-22:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 8-22 dopuści zszywki o przekroju okrągłym. Pozostałe parametry wg SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 101 dot. Pakietu nr 13 poz. 23:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 23 dopuści długość ramienia 6 i 16 cm. Pozostałe parametry wg SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 102 dot. Pakietu nr 13 poz. 25:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 25 dopuści ładunek do staplera liniowego laparoskopowego z artykulacją 60mm, wysokość zszywki przed zamknięciem 4,8mm zielony. Op. 6szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 103 dot. Pakietu nr 13 poz. 26:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 26 dopuści ładunek do staplera liniowego laparoskopowego z artykulacją 60mm, wysokość zszywki przed zamknięciem 3,5mm zielony?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 104 dot. Pakietu nr 13 poz. 27:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 27 dopuści ładunek do staplera liniowego laparoskopowego z artykulacją 45mm, wysokość zszywki przed zamknięciem 3,5mm niebieski?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 105 dot. Pakietu nr 13 poz. 31:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 31 dopuści ładunek do staplera liniowego laparoskopowego z artykulacją 45mm wysokość zszywki przed zamknięciem 4,8mm zielony 9op. 6szt.)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 106 dot. Pakietu nr 13 poz. 32:

Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 32 dopuści ładunek do staplera liniowego laparoskopowego z artykulacją 45mm wysokość zszywki przed zamknięciem 2,5mm biały. Op. 6szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 107 dot. Pakietu nr 86 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści Uchwyt elektrod, szeroki z dwoma przysickami, o długości około 165mm, do elektrod z trzonkiem Ø4mm, sześciokątnym zabezpieczeniem przed obrotem, z kablem o dł. 4m, wtyczka 3-bolcowa; przeznaczenie do min. 400 cykli sterylizacji ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 108 dot. pakietu nr 86 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści Elektrode neutralna jednorazowego użytku z kablem dł. 3m, wtyczka płaska, elektroda dzielona po obwodzie, o powierzchni czynnej 103cm², o wymiarach 117x163,5mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzą-

cej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg, 1opk=100 szt. kompatybilna z aparatem elektrochirurgicznym typu ValleyLab ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 109 dot. Pakietu nr 86 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści Elektrode neutralna jednorazowego użytku z kablem dł. 3m, wtyczka płaska, elektroda niedzielona, o powierzchni czynnej 103cm², o wymiarach 117x163,5mm ; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg, 1opk=100 szt., kompatybilną z aparatem elektrochirurgicznym typu Sabre 2400f conmed ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 110 dot. Pakietu nr 86 poz. 5:

Prosimy o sprecyzowanie czy pętla do konizacji ma być o wymiarach 10x25mm lub 15x25mm lub 20x25mm ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 111 dot. Pakietu nr 86 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści Kabel monopolarny do instrumentów laparoskopowych, o długości 5m, wtyczka od strony instrumentu Ø4mm, od strony aparatu Ø4mm ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 112 dot. Pakietu nr 33 poz. 1i:

Czy Zamawiający w poz. 1i dopuści rękaw szerokości 40cm lub 50mm? Szerokość rękawa 50cm jest w posiadaniu tylko jednego wykonawcy, co zdecydowanie ogranicza zasadę uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 113 dot. Pakietu nr 33:

Czy Zamawiający oczekuje zgodnie z pkt. 4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierów-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy i nazwa handlowa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 114 dot. Pakietu nr 33:

Czy Zamawiający oczekuje, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli zgodnie z art. 11 ust. 6 i 8 ustawy o wyrobach medycznych, który mówi, że znak CE umieszcza się na opakowaniu handlowym wyrobu oraz że zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogłyby wprowadzić w błąd co do oznaczenia znakiem CE oraz co do oznaczenia numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej? Kwestia jest związana z możliwością pomylenia, czy znak CE umieszczony na opakowaniu, którym jest rękaw, dotyczy jego samego, czy też wysterylizowanej zawartości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 115 dot. Pakietu nr 33:

Czy Zamawiający oczekuje, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3 i 5 oraz ISO 11607-1 i 2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 116 dot. Pakietu nr 33:

Czy Zamawiający oczekuje, aby temperatura zgrzewania rękawów miała szeroki zakres i wynosiła 150-220°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 117 dot. Pakietu nr 33:

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych o gramaturze papieru 70g/m², która korzystnie wpływa na wytrzymałość mechaniczną papieru?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 118 dot. Pakietu nr 33:

Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wraz z raportem badań, wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 119 dot. Pakietu nr 13 poz. 6 i 7:

W związku z zakończeniem produkcji, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie z Pakietu 13 poz. 6 i 7 w celu umożliwienia złożenia oferty. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o naniesienie zmian w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 120 dot. Pakietu nr 13 poz. 28, 29 i 30:

W związku z planowanym zakończeniem produkcji, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie z pakietu 13 poz. nr 28, 29 i 30 w celu umożliwienia złożenia oferty. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o naniesienie zmian w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 121 dot. Pakietu nr 13 poz. 6 i 7:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 zamiast pozycji 6 i 7 (dzierżawa staplera wielorazowego oraz przeznaczone do niego ładunki) dopuści w to miejsce staplery jednorazowego użytku, długości 80mm, wysokość zszywki 3,8mm zapakowane wraz z ładunkiem. Opakowanie handlowe 3 szt. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o przeliczenie ilości w poz. 7.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 122 dot. Pakietu nr 13 poz. 28, 29, 30:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści w pozycji 28, 29 i 30 ładunki rotikularne (z możliwością zginania)? Pozostałe parametry ładunków bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 123 dot. Pakietu nr 1 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania krwi posiadający nazwę producenta na zacisku rolkowym, nie posiadający gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 124 dot. Pakietu nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania krwi posiadający nazwę producenta na zacisku rolkowym, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 125 dot. Pakietu nr 2 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści koreczek, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się na równi z krawędzią korka, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 126 dot. Pakietu nr 2 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści koreczek, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się powyżej krawędzi korka, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 127 dot. Pakietu nr 2 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę bezigłowej zastawki w opakowaniu a100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 128 dot. Pakietu nr 2 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści bezigłową zastawkę zbudowaną z poliwęglanu, o przepływie 350ml/min, posiadającą transparentną obudowę i niebieską membranę, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 129 dot. Pakietu nr 3 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy w opakowaniu a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 130 dot. Pakietu nr 3 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny zaopatrzony w wyprofilowany kołnierz (teksturowy uchwyt) w kształcie maski z wycięciem, który umożliwia zamknięcie worka, wyposażony w zastawkę antyzwrotną, dzięki której nie ma możliwości wydostania się zapachu oraz treści na zewnątrz, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 131 dot. Pakietu nr 3 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2l, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 132 dot. Pakietu nr 3 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków opakowane a'90 z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 133 dot. Pakietu nr 3 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową o pojemności użytkowej 300ml i max. pojemności 900ml, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 134 dot. Pakietu nr 10 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną posiadającą rękojeść o długości 17 cm o łagodnym zakończeniu (zawinięty drut stalowy), nie posiadającą testu sterylności na każdym blistrze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 135 dot. Pakietu nr 32 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrody opakowane a'2, posiadające kabel o długości 120cm, z przeliczeniem oferowanej ilości, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 136 dot. Pakietu nr 32 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści elektrody opakowane a'2, z przeliczeniem oferowanej ilości, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 137 dot. Pakietu nr 43 poz. 3-4:

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

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 138 dot. Pakietu nr 60 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki j.uż. posiadające kontrastujący, biały tłok, z pojedynczą kryzą na korpusie strzykawki, posiadające następujące skale:

Strzykawka 2ml - skala do 2,2ml, strzykawka 5ml - skala do 5,5ml, strzykawka 10ml – skala do 11ml, strzykawka 20ml – skala do 22ml, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 139 dot. Pakietu nr 60 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające jednostronną skalę pomiarową, z jednostronnym podcięciem tłoczyska, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 140 dot. Pakietu nr 60 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające jednostronną skalę pomiarową z jednostronnym podcięciem tłoczyska, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 141 dot. Pakietu nr 60 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające jednostronną skalę pomiarową, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 142 dot. Pakietu nr 60 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające jednostronną skalę pomiarową co 0,05ml, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 143 dot. Pakietu nr 67 poz. 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 klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, 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?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 144 dot. Pakietu nr 67 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 145 dot. Pakietu nr 70 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści folię łatwą i skuteczną w aplikacji dzięki systemowi zabezpieczeń papierowych, ułatwiających precyzyjną, bezbolesną i skuteczną aplikację?

Odpowiedź: Tak, pozostałe warunki bez zmian.

Zapytanie nr 146 dot. Pakietu nr 70 poz. 1d:

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 56 x 84 cm?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 147 dot. Pakietu nr 75 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm, pozostałe warunki zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 148 dot. Pakietu nr 77 poz. 1;

Czy Zamawiający dopuści wziernik w opakowaniu foliowym, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 149 dot. Pakietu nr 92 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści pas w rozmiarze L, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 150 dot. Pakietu nr 99 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści cewnik w opakowaniu foliowym, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 151 dot. Pakietu nr 101 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści sondę o następujących właściwościach:

- Wykonana z silikonu: Wyjątkowa elastyczność i miękkość sondy zapewnia łatwe zakładanie oraz wyjmowanie bez zagrożenia uszkodzeniem błony śluzowej przełyku
- 4-światłowa: Możliwość odessania oraz usunięcia zawartości żołądka dzięki dużemu światłu kanałów
- Prowadnica: Istotnym jest, aby utrzymywać kinetykę krążenia i przepływu krwi w wątrobie, gdy nagle wystąpi krwawienie. Szczególnie trudno jest zlokalizować miejsce krwawienia, dlatego też musi ono zostać zastopowane za pomocą sondy Sengstakena. Sonda Sengstakena wyposażona jest w prowadnicę, dzięki czemu jej założenie jest znacznie szybsze w porównaniu do standardowych sond.
- Balon przełyku zapewnia bezpieczną i szybką hemostazę: Niskociśnieniowy balon o wewnętrznym ciśnieniu nie przekraczającym 40mm Hg, o średnicy 32mm. Jeśli długość całkowita balonu jest mniejsza niż 140mm
- Wyposażona w gąbkową podkładkę: Sondy wyposażone są w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie oraz zamykanie linii do manometru

- Znaczniki głębokości: numeryczne na 25,30,35,40,45,50cm od początku balonu przełykowego
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia
- Linia kontrastująca RTG na całej długości, o długości
- Rozmiary: 16F, 18F, 20F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 152 dot. Pakietu nr 101 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH36, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 153 dot. Pakietu nr 101 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy, o długości ramion 450mmx180mm, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 154 dot. Pakietu nr 103 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści przezroczysty cewnik Nelaton o powierzchni umożliwiającej kontrolę wzrokową, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 155 dot. Pakietu nr 103 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści przezroczysty cewnik Thieman o powierzchni umożliwiającej kontrolę wzrokową, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 156 dot. Pakietu nr 103 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w rozmiarach 16-18CH, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 157 dot. Pakietu nr 104 poz. 2:

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

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 158 dot. Pakietu nr 104 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączoną obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 159 dot. Pakietu nr 104 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 160 dot. Pakietu nr 104 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści oczyszczającą, nie zawierającą mydła pianką do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału. Umożliwia wykonanie toalety po wypróżnieniu bez użycia wody. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy, wpływając korzystnie na samopoczucie pacjenta i komfort pracy personelu, opiekuna. Zawiera substancje nawilżające i pielęgnujące. Minimalizuje podrażnienia, tworzy warstwę hydrolipidową chroniącą skórę przed wilgocią i zabrudzeniami. Zawiera w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon. Odpowiednia formuła pianki wnika wewnątrz zabrudzenia, odsuwa je od skóry ułatwiając jej oczyszczenie. Opakowanie aluminiowe o pojemności 400 ml zakończone atomizerem umożliwia celowaną aplikację w miejsce zabrudzenia. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz miejsce do opisu danych pacjenta oraz wskazówki dotyczące stosowania w języku polskim. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 161 dot. Pakietu nr 105 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści igły typu motylek w rozmiarach 0,6, 0,7, 0,8, 0,9, 1,1, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 162 dot. pakietu nr 105 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści igły w wersji długościętej, pozostałe warunki zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Kierownik Zamawiającego

Mariola Kucharewicz