

Sprawa ZP/25/2021

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**Zakup i dostawy artykułów medycznych**” ogłoszonego w **Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2021/BZP 00196271/01 z dnia 29 – 09 – 2021 r.** informujemy:

Pytania:

1. Pytanie: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 10:

poz. 1: Zestaw do hemodializy zawierający: cewnik dwuświatłowy 12 Fr o długości 15 cm, światła wewnętrzne 12 Ga, 12 Ga, prowadnicę 0,038' o długości 60 cm, igłę wprowadzającą 18 Ga x 7cm, strzykawkę 5 ml, 2 x rozszerzadło, mocowanie do skóry. Cewnik wykonany z poliuretanu z miękką atraumatyczną końcówką, ze znacznikami długości, widocznymi w promieniach RTG. prowadnica druciana z jednym końcem prostym i drugim „J”, umieszczona w sztywnym kołczanie z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie prowadnicy jedną ręką.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Pytanie: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 10:

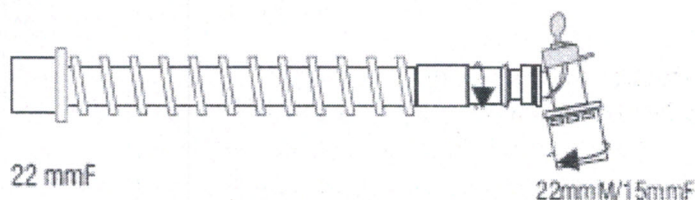
poz. 2 : Zestaw do hemodializy zawierający: cewnik dwuświatłowy 12 Fr o długości 20 cm, światła wewnętrzne 12 Ga, 12 Ga, prowadnicę 0,038' o długości 60 cm, igłę wprowadzającą 18 Ga x 7cm, strzykawkę 5 ml, 2 x rozszerzadło, mocowanie do skóry. Cewnik wykonany z poliuretanu z miękką atraumatyczną końcówką, ze znacznikami długości, widocznymi w promieniach RTG. prowadnica druciana z jednym końcem prostym i drugim „J”, umieszczona w sztywnym kołczanie z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie prowadnicy jedną ręką.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Zadanie 3 Poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przedłużacz obwodu o następując parametrach:

- gładki wewnętrznie PCV, karbowany na zewnątrz
- łącznik podwójnie obrotowy,
- port do odsysania z PCV elastyczny, port do bronchoskopii
- złącza 22mmF-22mmM/15mmF
- długość 15 cm.
- sterylny
- zalecane stosowanie: do podłączenia rurki dotchawiczej z filtrem oddechowym lub obwodu oddechowego



Odpowiedź: Tak.

4. Zadanie 3 Poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur karbowanych o dł 160 cm wykonanych z PE i EVA, z dodatkową rurą o dł 80 cm, trójnik z dwoma portami, 2 litrowy lezlateksowy worek?

Odpowiedź: Tak.

5. Zadanie 3 Poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pediatryczny składający się z 2 rur rozciągliwych o zmiennej długości – po rozciągnięciu 150 cm, dodatkowa rura po rozciągnięciu 90 cm, z trójnik Y z dwoma portami, z 1 litrowym bezlateksowym workiem?

Odpowiedź: Tak.

6. Zadanie 3 Poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur karbowanych o stałej dł. 180 cm, posiadający trójnik z 2 portami - odłączalny o rur, kolanko z portem CO₂, czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Nie.

7. Zadanie 3 Poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy dla dorosłych składający się z 2 rur rozciągliwych do dł. 200cm, kolanko z portem CO₂, sterylny?

Odpowiedź: Tak.

8. Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 3, poz. 1.

Prosimy o dopuszczenie produktu mikrobiologicznie czystego.

Odpowiedź: Tak.

9. Pytanie 2 dotyczy pakietu nr 3, poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie - Karbowane, wewnątrznie gładkie, mikrobiologicznie czyste przedłużacze lekkie i elastyczne, o dł. 15 cm, zaopatrzone w podwójnie obrotowy łącznik kątowy z portami przystosowanym do odsysania oraz do bronchofiberoskopii. Podwójny kapturek zabezpieczający porty utrzymuje PEEP podczas odsysania lub bronchoskopii. Końcówka od strony pacjenta zaopatrzona w czerwony kapturek utrzymujący element zamknięty, aż do momentu podłączenia go do pacjenta. Złącze 22F/15M po stronie urządzenia, po stronie pacjenta złącze standardowe dla bezpiecznego podłączenia innych akcesoriów. Wykonane bez zastosowania PVC w komponentach, pozbawione DEHP.

Odpowiedź: Tak.

10. Pytanie 3 dotyczy pakietu nr 3, poz. 3.

Prosimy o dopuszczenie - Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dorosłych o średnicy rur i złączy 22 mm, mikrobiologicznie czysty. Zestaw składa się z ramienia wdechowe i wydechowe o stałej długości 150 cm zakończone od strony pacjenta trójnikiem Y oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, złącza usztywnione; ramię do worka o stałej długości 80 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności 2,1 wraz z łącznikiem do worka. Worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanii się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

Odpowiedź: Tak.

11. Pytanie 4 dotyczy pakietu nr 3, poz. 4.

Prosimy o dopuszczenie:

Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dzieci o średnicy rur 15 mm i złączy od strony urządzenia 22 mm, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału, bez lateksu. Zestaw zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm, wyposażone w samodomykające się pułapki wodne, zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y oraz

łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, złącza usztywnione; ramię do worka o stałej długości 110 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności 1l wraz z łącznikiem do worka. Worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanii się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

Odpowiedź: Tak.

12. Pytanie 4 dotyczy pakietu nr 3, poz. 4.

Prosimy o dopuszczenie:

Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dzieci o średnicy rur 15 mm i złączy od strony urządzenia 22 mm, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału, bez lateksu. Zestaw zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 150 cm, zakończone od strony pacjenta kątowym trójnikiem Y, bez portu LoerLock, złącza usztywnione; ramię do worka o stałej długości 110 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności 1l wraz z łącznikiem do worka. Worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanii się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

Odpowiedź: Nie.

13. Pytanie 5 dotyczy pakietu nr 3, poz. 5.

Prosimy o dopuszczenie produktu mikrobiologicznie czystego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

14. Pakiet 3 Pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści układ dla dorosłych o długości trzeciej rury 100cm, reszta zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

15. Pakiet 3 Pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści układ dla dzieci o długości trzeciej rury 100cm, reszta zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

16. Pakiet 21 poz. 1 i 2: Czy podając grubości rękawic zamawiający miał na myśli podwójną czy pojedynczą ściankę?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli podwójną ściankę.

17. Pakiet 21 poz. 1 i 2: Czy zamawiający dopuści rękawice o sile zrywania min. 6N w całym okresie przechowywania?

Odpowiedź: Tak.

18. Pakiet 21 poz. 1: Czy zamawiający wyraził zgodę na zaoferowanie rękawic o powierzchni gładkiej matowej?

Odpowiedź: Tak.

19. Pytanie do SIWZ: Zadanie 14, poz. 1-4:

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści zaoferowanie staplerów liniowych z nożem w ładunku (oraz ładunków), o długości cięcia odpowiednio 60mm, 80mm (długość linii zszywania 65mm, 85mm).

Odpowiedź: Tak.

20. Pytanie do SIWZ: Zadanie 14, Poz.5:

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści zaoferowanie staplerów tnących (kształt półksiężyca) o długości cięcia 48mm, do tkanki grubej.

Odpowiedź: Tak.

21. Pytanie do SIWZ: Zadanie 14, Poz.6:

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści zaoferowanie staplerów okrężnych w rozmiarach 26mm, 29mm, 32mm, 34mm. Wysokość otwartej zszywki 5,0mm. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Nie.

Dotyczy zadania nr 5 Artykuły medyczne specjalistyczne

SWZ rozdział II pkt. 2.4 ; rozdział III ;rozdział XI. Opis kryteriów – dotyczy kryterium jakości

22. Pytanie nr 1. Czy Zamawiający oczekuje złożenie przedmiotowych środków dowodowych w postaci kart danych technologicznych wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak.

Załącznik nr 1 do SWZ – Przedmiot zamówienia na okres 1 roku

23. Pytanie nr 2. W celu dobrania właściwego asortymentu do potrzeb Zamawiającego prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania układów do respiratora transportowego Osiris 2 czy Osiris 3, oba urządzenia prod. Air Liquide Medical Systems [dawnej TAEMA]?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania układów do respiratora transportowego Osiris 2.

24. Pytanie nr 3. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania układu pacjenta spełniającego parametry układu dostarczanego w komplecie z nowymi respiratorami; jednorazowy układ oddechowy z zastawką wydechową do respiratora Osiris 2, jednoramienny, długość 180 cm, 3 punkty mocowania linii sterującej zastawką, niezawierający lateksu, pakowany pojedynczo, data przydatności oraz oznakowanie CE na opakowaniu, opakowanie przezroczyste, umożliwiające wizualną inspekcję układu przed otwarciem?

Odpowiedź: Tak.

25. Pytanie nr 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie ww. asortymentu w oryginalnym zbiorczym opakowaniu producenta zawierającym 20 sztuk układów oddechowych. Rozpakowywanie i przepakowywanie oryginalnych zbiorczych opakowań producenta zawyży cenę oferty.

Odpowiedź: Tak.

Załącznik nr 5 do SWZ - UMOWA projekt

26. Pytanie nr 5. Zwarzywszy na szereg czynności wykonywanych podczas reklamacji czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu jej rozpatrzenia do 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

27. Dotyczy: ZP/25/2021, Zadanie 7, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy 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 z Nitinolu 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 w ilościach odpowiadających kanałom cewnika kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Nie.

28. Dotyczy: ZP/25/2021, Zadanie 7, Pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy 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 z Nitinolu 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 w ilościach odpowiadających kanałom cewnika kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Tak.

29. Dotyczy: ZP/25/2021, Zadanie 7, Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pięćświatłowy 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 9Fr 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 z Nitinolu 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 w ilościach odpowiadających kanałom cewnika kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Tak.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8-11 z Zadania 7 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie.

31. Dotyczy: ZP/25/2021, Zadanie 10, Pozycja 1

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 długościach: 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) prowadnik 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: Nie.

32. Dotyczy: ZP/25/2021, Zadanie 10, Pozycja 2

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 długościach: 20cm 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) prowadnik 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: Tak.

33. Dotyczy: ZP/25/2021, Zadanie 11, Pozycja 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

34. Dotyczy: ZP/25/2021, Zadanie 11, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy do cystometrii wykonany z cieniującego poliuretanu o przekroju 7Fr o aktywnej 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.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4-5 z Zadania 11 i stworzy osobny pakiet?
Odpowiedź: Nie.

36. Dotyczy zadania 21 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice lateksowe bezpudrowe wewnętrznie pokryte polimerem, powierzchnia teksturowana, zakończone rolowanym mankietem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,14 mm, grubość na dłoni 0,11 mm, poziom chwytności 5, AQL 1,0, siła zrywająca min. 9 N przed starzeniem i min. 7 N po starzeniu. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością. Zgodność z normą EN 455, EN420, ASTM F1671. Sposób pakowania umożliwiający pojedyncze wyjmowanie rękawic z pudełka. 1 opak. - 100 szt.

Odpowiedź: Tak.

37. Dotyczy zadania 21 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice lateksowe pudrowane, gładkie, zakończone rolowanym mankietem, długość rękawicy min. 240 mm, grubość pojedynczej ścianki: na palcu 0,12 mm, grubość na dłoni 0,10 mm, poziom chwytności 5, AQL 1,0, siła zrywająca min. 9 N przed starzeniem i min. 7 N po starzeniu. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością. Zgodność z normą EN 455, EN420, ASTM F1671. Sposób pakowania umożliwiający pojedyncze wyjmowanie rękawic z pudełka. 1 opak. - 100 szt.

Odpowiedź: Tak.

38. Dotyczy zapisów SWZ rozdział XI pkt 11.1

Zamawiający wymaga od Wykonawców przesłania próbek na wezwanie do najwyżej ocenionej oferty. Jednocześnie wymaga aby do próbek pod rygorem nieważności Wykonawca dołączył w wersji papierowej podpisany własnoręcznym podpisem wykaz próbek.

Pragniemy zauważyć, że próbki oferowanego asortymentu zazwyczaj wysyłane są do placówek z centrów logistycznych, magazynów które umiejscowione są w różnych częściach kraju. Osoba uprawniona do wysłania i podpisania oferty nie ma za ten fizycznie możliwości aby dołączyć własnoręcznie podpisany wykaz do przesyłki z próbkami.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na przesłanie wraz z próbkami scanu podpisanego własnoręcznie wykazu próbek bądź też wykazu próbek opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym na adres email wskazany w SWZ.

Odpowiedź: Tak.

39. Dotyczy zapisów Umowy

1) Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 o treści: „*W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.*” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

40. 2) Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 6 o treści: „*Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.*” **UZASADNIENIE:**

Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

41. 3) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

42. 4) Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 4 projektu umowy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

43. Pakiet 21 poz 1-2

Czy rękawice mają posiadać wysoką odporność na penetrację przez alkohole (minimalna penetracja dla IPA poziom 5)? Co w związku z częstym w czasie pandemii dezynfekowaniem rękawic ma na celu ochronę personelu.

Odpowiedź: Nie.

44. Pakiet 21 poz 1-2

Czy Zamawiający wymaga aby rękawice produkowane były w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

45. Pakiet 21 poz 1-2

Czy Zamawiający wymaga aby opakowania posiadały folię w otworze zabezpieczającą przed wypadaniem rękawic i umożliwiającą wyjmowanie rękawic pojedynczo?

Odpowiedź: Nie.

46. Zadanie nr 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a'90 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

47. Zadanie nr 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy pakowanych a'50 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

48. Zadanie nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek do identyfikacji dla niemowląt w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

49. Zadanie nr 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek do identyfikacji dla dorosłych w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

50. Zadanie nr 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu dla dziewczynek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

51. Zadanie nr 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu dla chłopców w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak.

52. Zadanie nr 1, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 3,5l i wysokości ok. 30 cm spełniające pozostałe wymagania SWIZ ?

Odpowiedź: Tak.

53. Zadanie nr 1, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. 3,5l i wysokości ok. 13 cm spełniające pozostałe wymagania SWIZ ?

Odpowiedź: Nie.

54. Zadanie nr 1, pozycja 19, 20

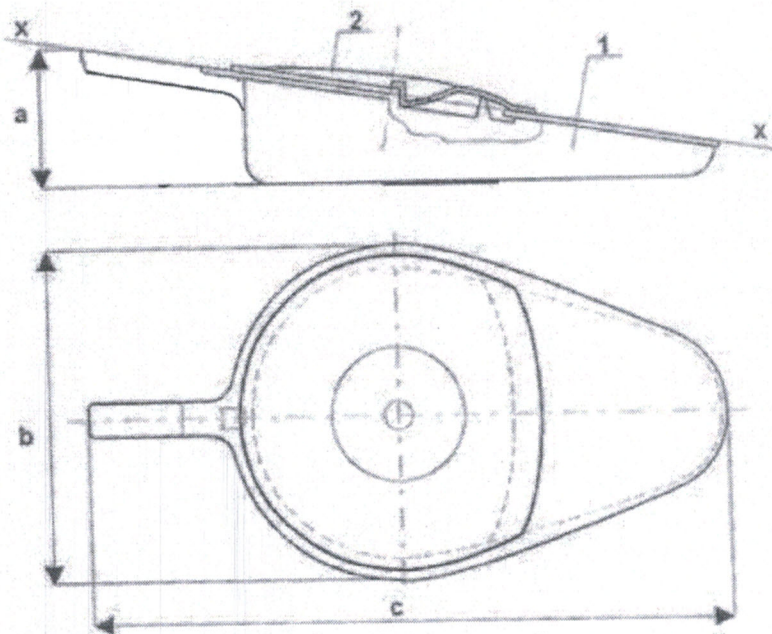
Czy Zamawiający dopuści Basen sanitarny (plastikowy) - pomocny w opiece nad pacjentem zmuszonym stale przebywać w łóżku. Pozwala na załatwienie potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej lub pół siedzącej.

Właściwości:

Materiał: polipropylen Kolor: biały Waga: 630g (z pokrywką)

Dezynfekcja i sterylizacja: wyrób można sterylizować w atmosferze suchego powietrza o temperaturze 130 °C, oraz w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C. Można go myć i dezynfekować powszechnie używanymi do tego celu środkami

Wyrób posiada Deklarację Zgodności z wymaganiami Dyrektywy 93/42. Przeprowadzono procedurę nadania mu znaku CE, oraz został wpisany do Rejestru Wyrobów Medycznych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.



a = 142,0mm b= 299,mm c= 515,0mm

poz. 1 – zbiornik; poz. 2 – pokrywa

rączka – 95 mm

Odpowiedź: Dla pozycji 19 – dopuszczamy, dla pozycji 20 – długość całkowita max. 47 cm, gdyż dłuższy nie zmieści się w komorze urządzenia płuczaco – dezynfekującego OPTIMA.

55. Zadanie nr 1, pozycja 19 i 20, 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 19 i 20, 29 z zadania 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?

Odpowiedź: Nie.

56. Zadanie nr 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści basen o długości 510 mm, szerokości 299 mm i wysokości od strony rączki 142mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

57. Zadanie nr 1, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści basen o długości 48 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Wymiar basenu musi pasować do wymiaru komory urządzenia płuczaco – dezynfekującego, długość całkowita max. 47 cm.

58. Zadanie nr 18, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści kraniki w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak.

59. Zadanie nr 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehra 45x9x9?

Odpowiedź: Nie.

60. Zadanie nr 19, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści dreny Ulmera o długości 750mm, długość perforacji 120mm?

Odpowiedź: Tak.

61. Zadanie nr 19, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 210 cm lub 400cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy dren o długości 400 cm.

62. Zadanie nr 19, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 450mm?

Odpowiedź: Nie.

63. Zadanie nr 19, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 340mm?

Odpowiedź: Nie.

64. Zadanie nr 19, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia, skalowany, długość 500mm?

Odpowiedź: Tak.

65. Zadanie nr 19

Prosimy o podanie ilość próbek.

Odpowiedź: Nie wymagamy próbek, ocena na podstawie kart danych technologicznych załączonych do oferty.

66. Zadanie nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 90g/m2?

Odpowiedź: Tak.

67. Zadanie nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

68. Zadanie nr 21, pozycja 1 oraz 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość pojedynczej ścianki wynosi na palcu $0,11 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,02$ mm, a siła zrywająca wynosi min. 6N?

Odpowiedź: Tak.

69. Zadanie nr 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice, które posiadają teksturę na powierzchni zewnętrznej?

Odpowiedź: Tak.

70. Pytanie 1 dotyczy SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi $10-35^{\circ}\text{C}$, igieł, cewników, zgłębników $5-37^{\circ}\text{C}$, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych $5-40^{\circ}\text{C}$), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Wymagamy, aby były zachowane warunki prawidłowego przechowywania i transportu zgodne z zaleceniami producenta.

71. Pytanie 2 dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Jak wyżej.

72. Pytanie 3 dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Jak wyżej.

73. Pytanie 4 Zadanie 1 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 30 opakowań oraz podanie w formularzu cenowym ceny za opakowanie?

Odpowiedź: Tak.

74. Pytanie 5 Zadanie 1 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 300 opakowań oraz podanie w formularzu cenowym ceny za opakowanie?

Odpowiedź: Tak.

75. Pytanie 6 Zadanie 1 pozycja 10, 11

Czy Zamawiający ma na myśli woreczki do zbiórki moczu dla chłopców i dziewczynek?

Odpowiedź: Tak.

76. Pytanie 7 Zadanie 1 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 28,5 cm?

Odpowiedź: Tak.

77. Pytanie 8 Zadanie 4 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu z workiem o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Nie.

78. Pytanie 9 Zadanie 4 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu w rozmiarach od 5?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, w pytaniu niejednoznacznie podane rozmiary.

79. Pakiet nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

Odpowiedź: Nie.

80. Pakiet nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniaco na skórę pacjenta?

Odpowiedź: Nie.

81. Pakiet nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź: Nie.

82. Pakiet nr 20, pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych pakowanych indywidualnie w tekturową osłonkę?

Odpowiedź: Tak.

83. Pakiet nr 20, pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych z pojedynczym ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytym platyną oraz teflonem?

Odpowiedź: Wymaga golarek spełniających kryteria jakości.

84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 1,2,3 zadanie nr 1 do nowoutworzonego zadania?

Wydzielenie pozycji do nowego zadania pozwoli na złożenie oferty przez większą grupę Wykonawców, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie.

85. Zadanie nr 24. poz. 1,2.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, kątowy(dla uniknięcia załamywania się drenu), rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, możliwość odsysania standardowego oraz ortopedycznego.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, z szerokim portem w pokrywie. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, dla zmniejszenia ich objętości. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000 ml, 3000 ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową(certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu

na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki, mocowniki), w przypadku wybrania naszej oferty.

W przypadku niedopuszczenia naszego systemu, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

86. Zadanie nr 24. poz.1,2.

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością-filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Nie.

87. Zadanie nr 24. poz. 1,2.

Z opisu zamawiającego wynika, że użytkuje system firmy Serres i oczekuje wkładów kompatybilnych z pojemnikami firmy Serres, które ma na wyposażeniu. Prosimy o odstąpienie od bezwzględnego wymogu kompatybilności z pojemnikami systemu Serres. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami firmy Serres są kompatybilne tylko wkłady firmy Serres(być może, Państwo o tym nie wiecie). Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP(zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników(które oferujemy bezpłatnie) oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

88. Zadanie nr.24.poz.2.

Prosimy o dopuszczenie drenu o dł.2,1m.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

89. Zadanie nr.24.poz.2.

Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby wszystkie trzy elementy były jednego producenta. Prosimy zmienić na wymóg wzajemnej, bez awaryjnej współpracy wszystkich trzech elementów, gdyż to jest istotą skutecznego użytkowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

90. Czy Zamawiający w pozycji 1 zestaw 10 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowi (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zakrzywionymi o średnicy 11Fr i i długościach

dla pozycji 1 – długość 15 cm

dla pozycji 2 – długość 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzało
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Nie.

91. Zadanie 4 - Akcesoria do higieny dróg oddechowych

Prosimy Zamawiającego w poz. 16 o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych z rurki intubacyjnej CH18z możliwością stosowania minimum przez 48 godzin. Pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie.

92. Czy Zamawiający w poz. 16 będzie wymagać zamknięty system do odsysania z dróg oddechowych z rurki intubacyjnej CH 14 i CH16 dostępnych w dwóch długościach: długość standardowa i długość przedłużona.

Odpowiedź: Tak.

93. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej w poz. 19 i miał na myśli kompatybilność z rękojeścią (poz. 18).

Odpowiedź: Tak, omyłka pisarska.

94. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej w poz. 20 i miał na myśli kompatybilność z łyżkami z pozycji 21.

Odpowiedź: Tak, omyłka pisarska.

95. Czy Zamawiający będzie wymagać w poz. 21 rozmiary łyżek typu McIntosh: 0, 1, 2, 3, 3 PLUS, 4; typu Miller: 000, 00, 0, 1, 2, 3, 4?

Odpowiedź: Tak.

96. Czy Zamawiający z poz. 24 dopuści worek do wentylacji pacjenta samorozprężalny o pojemności 550 ml?

Odpowiedź: Tak.

97. Pytania dot. wzoru umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

98. Zadanie 8 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych zapewniających dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie 70-100%

Odpowiedź: Dopuszczamy.

99. Dotyczy Zadania nr 8, pozycja 1

Ze względu na koszty dostawy jakie musi ponieść Wykonawca, oraz sposób pakowania czujników jednorazowych SpO2 czy Zamawiający zobowiązuje się do składania każdorazowo zamówień na wielokrotność 24 sztuk czujników – aby kalkulacja cenowa wpłynęła na korzystną wartość końcową oferty cenowej?

Odpowiedź: W przypadku oferowania danego artykułu w niepodzielnych opakowaniach prosimy o podanie minimalnego opakowania. W przeciwnym razie Zamawiający zastrzega zamawianie ilości artykułów według własnych potrzeb.

100. Czy Zamawiający wymaga dostawy czujników SpO2 bezklejowych/piankowych czy samoprzylepnych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy czujników SpO2 samoprzylepnych.

101. Dotyczy Zadania nr 8, pozycja 2

Ze względu na koszty dostawy jakie musi ponieść Wykonawca, oraz sposób pakowania opasek mocujących czujniki SpO2 czy Zamawiający zobowiązuje się do składania każdorazowo zamówień na wielokrotność 25 sztuk opasek – aby kalkulacja cenowa wpłynęła na korzystną wartość końcową oferty cenowej?

Odpowiedź: W przypadku oferowania danego artykułu w niepodzielnych opakowaniach prosimy o podanie minimalnego opakowania. W przeciwnym razie Zamawiający zastrzega zamawianie ilości artykułów według własnych potrzeb.

102. Dotyczy Zadanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga w **poz. 3-5** łącznika kolankowego z portem kapno z koreczkiem typu luer mocowanym na pasku?

Odpowiedź: Nie.

103. Pytanie 1 Zadanie 19 pozycja 3, 4

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z kontrastem?

Odpowiedź: Nie.

104. Pytanie 2 Zadanie 19 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren Kehr o długość ramion 16/38 cm?

Odpowiedź: Nie. Uwaga: pozycji 5 odpowiada dren Pezzer.

105. Pytanie 3 Zadanie 19 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren Kehr CH14-CH16?

Odpowiedź: Nie. Uwaga: pozycji 5 odpowiada dren Pezzer.

106. Pytanie 3 Zadanie 19 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści sonda Sangstakena wykonana z PCV, CH 14, 16, 18, 21 o długości 105 cm?

Odpowiedź: Tak.

107. Pytanie Zadanie 19 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka z łącznikiem z końcówkami żeńską i męską, 25CH dł. 210 cm?

Odpowiedź: Nie.

ZADANIE 14 - STAPLERY

108. Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy o długości linii szwu 65,1 mm do użycia z uniwersalnym ładunkiem z nożem, z dwiema podwójnymi liniami zszywek o wysokości zamkniętej zszywki 1,5 lub 2,0mm?

Odpowiedź: Tak.

109. Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek z nożem do jednorazowego staplera liniowego o linii szwu 65,1mm z dwiema liniami zszywek o wysokości zamkniętej zszywki 1,5mm lub 2,0mm?

Odpowiedź: Tak.

110. Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy o długości linii szwu 85,1 mm do użycia z uniwersalnym ładunkiem z nożem, z dwiema podwójnymi liniami zszywek o wysokości zamkniętej zszywki 1,5 lub 2,0mm?

Odpowiedź: Nie.

111. Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek z nożem do jednorazowego staplera liniowego o linii szwu 85,1mm z dwiema liniami zszywek o wysokości zamkniętej zszywki 1,5mm lub 2,0mm?

Odpowiedź: Nie.

112. Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler zamykająco-tnący z prostą główką, długość linii cięcia 40mm. Stapler umożliwia 8 wystrzałów ładunku podczas jednego

zabiegu, zawiera ładunek do tkanki grubej, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm, wysokość zamkniętej zszywki 2,0 mm?

Odpowiedź: Tak.

113. Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler okrężny wygięty, o długości trzonu 18 cm z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1,4mm do 2,6mm. Rozmiary staplera: 24mm, 26mm, 29mm lub 32mm.

Wysokość otwartej zszywki odpowiednio: 4,5mm, 4,8mm, 4,8mm, 5,0mm. Zamawiający każdorazowo określi średnicę główki przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Nie.

114. Dotyczy Pakietu 4 poz. 18-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź: Nie.

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
p.o. DYREKTORA GŁÓWNEGO
Adam Karolik
dr n. med. Adam Karolik

Prof. Karolik