



Szamotuły, 9 listopada 2022 r.

ZP-381-59/2022

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **Sukcesywna dostawa sterylnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, materiałów medycznych, materiałów szewnych i sprzętu niemedycznego (ZP-381-59/2022)**

Działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Dot. Pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm wszędzie tam gdzie wymaga długość 70 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Dot. Pakietu nr 22, poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści nici chirurgiczne o okresie wchłaniania 180-210 dni i profilu podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40%, syntetyczne, jednowłóknowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Dot. Pakietu nr 22, poz. 7-27

Czy Zamawiający dopuści nici chirurgiczne o okresie wchłaniania do 70 dni i profilu podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 25%, syntetyczne, plecione, z kopolimeru kwasu glikolowego i mlekowego 9:1, powlekane, bez środka antybakteryjnego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 4. Dot. Pakietu nr 22, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 30 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie 5. Dotyczy zapisu w swz: W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy potwierdzić, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego.

Pytanie 6. Pytanie o waloryzację do umowy: Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż

oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego rosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (załącznik nr 3 do SWZ - §5 Zmiany umowy - dopuszczalna jest waloryzacja wynagrodzenia Wykonawcy zgodnie z art. 455 ust. 1 pkt 4 Pzp, w przypadku, gdy zaistnienie wzrostu cen, spowodowane będzie okolicznościami, których zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć, o ile zmiana nie modyfikuje ogólnego charakteru umowy, a wzrost cen spowodowany każdą kolejną zmianą nie przekracza 50 % wartości pierwotnej umowy).

Pytanie 7. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 7 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długości: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - silikonowe ramiona - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - 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 - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 8. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 6 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

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 - rozszerzadło - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9. - pakiet 6 Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 dopuści cewniki wykonane z termoczułego poliuretanu, wysokoprzepływowe, o średnicach zewnętrznych 11,5 Fr i 13 Fr (do wyboru) i długościach: 15 cm, 20 cm i 25 cm (do wyboru)? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pakiet nr 5

Pytanie 10. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie klipsów o średnicy cewnika 2,6 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 6 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 10, 15, 25 i 32 mm, średnica osłonki 2,4 mm, długość osłonki 240 cm, rękojeść skalowana co 10 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 10 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15. Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie zestawu szczotek ze szczotką do czyszczenia kanałów roboczych o długości 250 cm i szczotką czyszczenia gniazd endoskopów o średnicy 5 mm i 10 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16. Czy Zamawiający w pozycji 12 dopuści zaoferowanie chwytaka rozpustnego na pętli o średnicy 40 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17. Czy Zamawiający w pozycji 18 dopuści zaoferowanie żelu w tubie o pojemności 200 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18. Czy Zamawiający w pozycji 21 dopuści zaoferowanie majtek w rozmiarze L i XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19. Czy Zamawiający w poz. nr 1-6 zgodzi się na zaoferowanie asortymentu o profilu podtrzymywania tkankowego: 65-90% po 2 tygodniach. Całkowita absorpcja szwu 180-220 dni. Dotyczy szwu typu Monoplus (zaktualizowane parametry producenta).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20. Pytanie do zadania 6 Prosimy o dopuszczenie cewnik z poliuretanu o średnicy 12 Fr lub 14Fr proste ramiona, końcówki cewnika z nadrukiem objętości, nieprzepuszczające promieni RTG w zestawie do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera Długość cewnika 15 cm, 20 cm, 25cm dla rozmiaru 14FR lub 16,20,25 dla rozmiaru 12Fr, W zestawie: cewnik, igła punkcyjna 18G/6,35cm, przewodnik, rozszerzacz, zakrętka Luer, skrzydełka mocujące.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na rozmiar cewników.

Pytanie 21. Pytanie do zadania 6 Jakiej długości cewniki 15,20 czy 24 cm najczęściej są przez Państwa zakładane?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że najczęściej zakładane cewniki są o długości 20 cm.

Dot. Pakiet nr 23

Pytanie 22. Pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw do zakładania szwów, w którego składzie nożyczki metalowe ostre/ostre są w rozmiarze 11,4 cm – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 2 oraz 3 kleszcze biopsyjne pokryte powłoką hydrofilną PE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 24. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 8: Zestaw szczotek czyszczących jednorazowych, w pojedynczym opakowaniu:

a) Szczotka do czyszczenia kanałów roboczych, dwustronna, dł od 220- 230 cm, śr. główek 5 mm i 12 mm,

b) Szczotka dwustronna do czyszczenia gniazd zaworów o długości 15- 16 mm , główki o śr. 5 mm oraz 12 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 25. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 10:

Zestaw do opaskowania żyłaków przełyku. Skład zestawu : nasadka na endoskop z 6 lub 7 opaskami (do wyboru przez Zamawiającego), głowica z nicią o długości 1500 mm, połączone z dwukierunkowym pokrętle do naciągania nici Słyszalne „kliknięcie” po każdym uwolnieniu gumki

Zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia podwiązki Opaski zapewniają doskonałą widoczność w obrazie endoskopu

Zestaw wyposażony w port Luer/złącze do irygacji

Opaski w niebieskim, przedsostatnia opaska w kolorze czarnym

Zestaw gotowy do bezpośredniego zakładania

Kompatybilne z endoskopami o średnicy zewnętrznej 8.6-11.3 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 12 chwytak o średnicy osłonki 2.5mm i powiększonej średnicy pętli tj 40 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 27. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 14,15,16 dopuści zawory do posiadanych endoskopów PENTAX jednokrotnego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 18 dopuści żele endoskopowe o pojemności 260 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 18 dopuści żele endoskopowe o pojemności 82ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 pozycja 21 majtki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym, nieprzezroczyste, wykonane z tkaniny SMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 18: taśmę urologiczną do leczenia nietrzymania moczu u kobiet metodą TVT, polipropylenową, monofilamentową, z plastikową osłonką na taśmie, niewchłaniającą, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, gramatura 48 g/m², wielkość porów średnia 0,98 mm, max. 2,31 mm, porowatość 84%, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych zapobiega deformacji w kierunku skośnym, który jest kierunkiem decydującym jeśli chodzi o deformację, podwójna nić wzmacniająca), wytrzymałość 70 N/cm, atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści maski z kodowanym zaczepem dla rozmiarów 2-6 (bez kodowanego zaworu) oraz maski kodowane kolorem etykiety dla rozmiarów 0-1?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści maski ze śladową ilością ftalanów, spełniającą wszystkie wymagania dopuszczające do obrotu na terenie UE i naszego kraju?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 34. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści obwód sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 35. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści obwody o średnicy 22 cm i długości 180 cm, spełniający wszystkie wymagania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści obwody z elastycznymi złączami EVA od strony aparatu zapewniającymi szczelność połączenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 37. Pakiet 27 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści Worek laparoskopowy 250 ml. ø wejścia 120 mm. Długość 150 mm. Zwinięty w podajniku 10 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38. Pakiet 18: Czy Zamawiający wymaga aby wyrób posiadał 4 samoprzylepne etykiety identyfikujące tzw. TAG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 39. Pakiet 23: czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie: serweta z laminatu FB 45x75cm x 1 serweta z laminatu FB z otworem i przylepcem wokół otworu 50x60cm;Ø8cm x 1 tupfer kula 17N 20x20cm x 3 Kompresy włókninowe 30 g/m² 7,5x7,5cm x 5 pęseta plastikowa 13 cm x 1 pęseta metalowa chirurgiczna 12,5 cm x 1 imadło metalowe 13 cm x 1 nożyczki metalowe ostro-ostre 11 cm x 1 Opakowanie typu twardy blister, wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40. Pakiet 25: czy Zamawiający dopuści siatkę wykonaną techniką dziewiarską z zastosowaniem polipropylenu monofilamentowego w kolorze transparentnym oraz niebieskim, o masie powierzchniowej 40 (+- 5) g/m². Wyrób ten posiada cztery ramiona – ułożone równolegle do długości wyrobu, wymiary zgodnie z rysunkiem poniżej. Typ ten zaleca się stosować u pacjentek z objawami takimi jak cystocele, podwieszenie przednie dna miednicy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41. Pakiet nr 12, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne tylko z kodowanym kolorystycznie pierścieniem mocującym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42. Pakiet nr 12, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 2m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 43. Pakiet nr 12, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści obwód z możliwością stosowania do 7 dni przy codziennej wymienia filtrów oddechowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 44. Pakiet nr 12, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy obwód oddechowy z współdzieloną membraną przechodzącą wzdłuż rury o długości 1,83m, średnica rury 22mm, z rurą wydechową rozciągliwą do 40cm, pakowany w opakowanie papierowo-foliowe, bez DEHP, sterylny, z możliwością stosowania do 7 dni przy codziennej wymienia filtrów oddechowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 45. Pakiet nr 12, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści obwód z dodatkową rurą o długości min. 120 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 46. Pakiet nr 12, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu z oznakowaniem dla typu Mcintosh: nr serii na grzbiecie łyżki, rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) nad stopką od strony wyprowadzenia światłowodu oraz dla typu Miller: na grzbiecie łyżki - nr serii, rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47. Pakiet nr 12, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści rękojeść z zielonym ringiem pod mocowaniem rękojeści z łyżką (zamiast czopu)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 48. Pakiet nr 12, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści rękojeść plastikowo-metalową, gdzie część chwytu jest wykonana z plastiku w kolorze zielonym, z poprzecznymi lub podłużnymi frezami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 49. Pakiet nr 14, pozycja nr 1-3 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50. Pakiet nr 14, pozycja nr 19, 20 – Czy zamawiający wymaga powierzchni zmrożonej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 51. Pakiet nr 14, pozycja nr 25 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 2/80mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52. Pakiet nr 14, pozycja nr 25 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 3/90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 53. Pakiet nr 14, pozycja nr 26 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 3/90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 54. Pakiet nr 14, pozycja nr 26 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 4/100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 55. Pakiet nr 14, pozycja nr 27 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 4/100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 56. Pakiet nr 14, pozycja nr 27 – Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 5/110mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 57. Pakiet nr 14, pozycja nr 28 – Czy zamawiający dopuści długość min. 45cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58. Pakiet nr 14, pozycja nr 35 – Czy zamawiający dopuści komorę kroplową o pojemności 18ml (+/- 2ml)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59. Pakiet nr 14, pozycja nr 39 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z igłą – 0,5 x 16mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 60. Pakiet nr 14, pozycja nr 39 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z igłą – 0,45 x 12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61. Pakiet nr 14, pozycja nr 62 – Czy zamawiający dopuści igłę 1,2 x 30mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 62. Pakiet nr 16, pozycja nr 1, 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 63. Pakiet nr 16, pozycja nr 1, 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm

- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 64. Pakiet nr 16, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści dreny o średnicy CH24-CH25?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 65. Zadanie nr 16, pozycja nr 4, 5 – Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania z dwoma otworami bocznymi, o twardości ok. 75 ShA, bez zintegrowanego pierścienia minimalizującego uszkodzenia błony śluzowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 66. Czy Zamawiający w pak 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw trzykomorowy do drenażu klatki piersiowej (dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie i w tej sytuacji zestaw jest zestawem konstrukcyjnie 4 komorowym): wyskalowana komora (ze skalą pediatryczną od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml, od 200 do 2500 co 5 ml) na wydzielinę o pojemności 2500ml,

sucha zastawka, automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatniego oraz wysokiego ujemnego, płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 10 do 45 cm H₂O z dodatkowym wskaźnikiem informującym o poprawnym działaniu ssania, możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu, monitor przecieku powietrza od 1 do 7, port bezigłowy w komorze kolekcyjnej do pobierania próbek, przystosowany do zawieszania na łóżku, zestaw bezszmerowy, sterylny, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 67. Czy Zamawiający w pak 27 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Worek laparoskopowy 200 ml, nić nitinol. $\varnothing$ wejścia 50 mm. Długość 190 mm. Zwinięty w podajniku 10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68. Pakiet 29 poz. 1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szwu: Monofilament barwiony z polidwuoksanonu, czas wchłaniania 180-210 dni, podtrzymanie tkankowe 50% po 28-42 dniach, posiadający haczyki, skierowane w jednym kierunku celem bezwęzłowego zamykania tkanek, igła $\frac{1}{2}$ koła okrągła wzmocniona 27mm, szew 2/0 o długości 20cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69. Pakiet 11, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalna 3 częściową: górna z elastyczną gumką 100 x 160 cm, dolna z elastyczną gumką 80x150cm, 2 taśmy przylepne 3 x 100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 70. Pakiet 11, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści osłonę wykonaną z folii o grubości 0,065mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 71. Pakiet 14, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści rurki z termoplastycznego PVC niesilikonowane? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 72. Pakiet 14, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści rurki zbrojone z elastycznego PVC niesilikonowane? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 73. Pakiet 14, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z medycznego, elastycznego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 74. Pakiet 14, poz. 12 Czy Zamawiający dopuści cewniki z powłoką antybakteryjną z jonami 3 metali szlachetnych: złoto, srebro, pallad?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 75. Pakiet 14, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach CH12 i CH14 o długości 50cm (rozmiar Ch6,8,10 zgodnie z SWZ)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 76. Pakiet 14, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach CH12 i CH14 o długości 60cm (rozmiar Ch6,8,10 zgodnie z SWZ)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 77. Pakiet 14, pozycja 19-20 Czy Zamawiający dopuści cewniki z dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 78. Pakiet 14, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200 lub 300cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość cewnika 300 cm.

Pytanie 79. Pakiet 14, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarze 2/90cm lub 3/90 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 80. Pakiet 14, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel o rozmiarze 3/90cm lub 4/100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 81. Pakiet 14, pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel o rozmiarze 4/100cm lub 5/110 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82. Pakiet 14, pozycja 28 Czy Zamawiający dopuści dren Kehra w rozmiarze 45cm x 18cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 83. Pakiet 14 pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną o nacięciu skośnym długim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 84. Pakiet 14, pozycja 35 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi o komorze kroplowej o pojemności 21ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85. Pakiet 14, pozycja 39 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkuliny z igłą 0,45 x 13 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86. Pakiet 14, pozycja 40-41 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u 50/60ml skalowaną jednostronnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87. Pakiet 14, pozycja 45 Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 150cm spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88. Pakiet 14, pozycja 46 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89. Pakiet 14, pozycja 52 Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnowej CH27 o długości 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90. Pakiet 14, pozycja 53 Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnowej o długości 50 cm dostępny w rozmiarach: CH30 lub CH33?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar CH33.

Pytanie 91. Pakiet 14, pozycja 54 Czy Zamawiający dopuści automatyczny jednorazowy nakłuwacz igłowy o średnicy 0,6mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 92. Pakiet 14, pozycja 62 Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków 1,2x30mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 93. Pakiet 23 Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie:

1 x Pęseta chirurgiczna metalowa 1X2 zębki 14,5cm

1 x Nożyczki ostre/ostre metalowe 15cm

1 x Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym 6cm x 8cm

5 x Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm

3 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

1 x Serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa (do owinięcia zestawu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94. Pakiet 23 Czy Zamawiający dopuści zestaw pakowany w rękaw papierowo-foliowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pakiet nr 5

Pytanie 95. Poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie klipsownicy jednorazowego użytku, z możliwością otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem, rozwarcie klipsa 12 i 16 mm, kąt rozwarcie 135°, długość robocza narzędzia 230 cm, średnica cewnika 2,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96. Poz. 2-3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczy biopsyjnych jednorazowego użytku, powlekanych powłoką PE bezpieczną dla kanałów endoskopów,

charakteryzującą się bardzo dobrą odpornością chemiczną, niskim współczynnikiem tarcia oraz bardzo dobrymi właściwościami ślizgowymi, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie 97. Poz. 4 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł jednorazowego użytku o średnicy cennika 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98. Poz. 6 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli jednorazowego użytku o średnicy cennika 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie 99. Poz. 7 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie standardowej pętli jednorazowego użytku, z pojedynczego drutu, pętla owalna, śr. pętli 6 mm Śr. Osłonki 2,3 mm. Rękojeść skalowana co 5 mm. Dł. narzędzia 230 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie 100. Poz. 8 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Zestawu szczotek czyszczących jednorazowych, w pojedynczym opakowaniu:

a) Szczotka do czyszczenia kanałów roboczych, dwustronna, dł. 230 cm, śr. główek 6 mm i 6 mm,

b) Szczotka dwustronna do czyszczenia gniazd zaworów o długości 15 cm , główki o śr. 5 mm oraz 11 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 101. Poz. 12 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie chwytaków do polipów jednorazowego użytku, siatka do odprowadzenia płynu, rozpostartej na octagonalnej pętli o śr. 35x70 mm, z możliwością otwarcia w trudnodostępnych miejscach, bez lateksu, z funkcją płynnej rotacji. Dł. narzędzia 230 cm. Śr. Osłonki 2,5 mm. Min. Śr. kanału roboczego 2,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102. Poz. 13 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie chwytaków do polipów jednorazowego użytku, siatka do odprowadzenia płynu, rozpostartej na owalnej pętli o śr. 30x60 mm, bez lateksu. Dł. narzędzia 230 cm. Śr. Osłonki 2,5 mm. Min. Śr. kanału roboczego 2,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie 103. Poz. 14-15 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych zestawów zaworów do endoskopów Pentax, zawierających zawór biopsyjny, zawór powietrze-woda, zawór ssący.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 104. Poz. 18 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu endoskopowego na bazie wody, bez parabenów i konserwantów, tuba 200 g (200ml) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105. Dotyczy zad. 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści osłonę o rozmiarze 230cm x 104cm pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106. Dotyczy zad. 11 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny o pojemności 25ml, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 107. Dotyczy zad. 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści pojemniki zakręcane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 108. Dotyczy zad. 14 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga rurek silikonowanych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 109. Dotyczy zad. 14 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby rurki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 110. Dotyczy zad. 14 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga aby zgłębniki posiadały wkładki redukcyjne luer?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 111. Dotyczy zad. 14 poz. 19, 20

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki posiadały powierzchnię „zmrożoną”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 112. Dotyczy zad. 14 poz. 19, 20

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników posiadających dwa otwory boczne naprzemianległe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 113. Dotyczy zad. 14 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarze CH12, 14 o długości 50cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 114. Dotyczy zad. 14 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115. Dotyczy zad. 14 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra o długości 40x20 cm bądź 50x20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 50x20 cm.

Pytanie 116. Dotyczy zad. 14 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra o rozmiarach CH9 zamiast CH10, CH15 zamiast CH14 i CH16 oraz CH 21 zamiast CH20 i CH22?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117. Dotyczy zad. 14 poz. 39

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x12mm lub 0,5x16mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę z igłą 0,45x12 mm.

Pytanie 118. Dotyczy zad. 14 poz. 40, 41

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze standardową skalą tj. pojedynczą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119. Dotyczy zad. 14 poz. 40, 41

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dwiema skalami – jedna na tłoku a druga na cylindrze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120. Dotyczy zad. 14 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121. Dotyczy zad. 14 poz. 46

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą standardową tj. pojedynczą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122. Dotyczy zad. 14 poz. 49

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na ostrzu była wygrawerowana nazwa producenta oraz nr ostrza?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy SWZ

Pytanie 123. 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 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), 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 lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Zamawiający oczekuje przestrzegania tych warunków, w przypadku uszkodzenia produktów w transporcie zastosowanie będzie miała procedura reklamacyjna określona w istotnych postanowieniach umowy, będących załącznikiem do SWZ.

Pytanie 124. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 125. 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: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 126. 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: Zamawiający nie wyklucza pod warunkiem zachowania zalecanych przez producenta warunków transportu oraz spełnienia aktualnych wymogów prawnych w tym zakresie.

Pytanie 127. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (paragraf 8 ust. 8 Zamawiający oświadcza, iż akceptuje przysyłanie przez Wykonawcę faktur w formie elektronicznej, zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług t.j. Dz. U. 2022 r. poz. 931. Faktury będą przysyłane na adres mailowy: apteka@szamotuly.med.pl. Fakturę należy wysłać na adres mailowy w formacie *pdf.)

Pytanie 128. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1, 2:

1. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto niezrealizowanego przedmiotu dostawy za każdy kolejny dzień zwłoki w realizacji przedmiotu Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanego przedmiotu dostawy.**

2. W przypadku zwłoki w terminowym rozpatrzeniu reklamacji, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji przez Wykonawcę, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanego przedmiotu dostawy.**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 129. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7a projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od dnia zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 130. – dotyczy zadania 8 Prosimy o określenie czy Zamawiający wymaga zaoferowania przetwornika do krwawego pomiaru ciśnienia, dotychczas z powodzeniem stosowanego, pojedynczego, zawierającego podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwanego jedną ręką, uruchamianego przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniającą wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii . Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylizowany , pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 131. – dotyczy zadania 8 Czy Zamawiający w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu wymaga dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuści:

Pytanie 132. Poz. 1 płytką stomijną convex, dla stomii płaskiej i wklęsłej, z pierścieniem zatrzaskowym, płytką nie uciska na powłoki brzuszne, przylepiec hydrokoloidowy, pochłaniającą wilgoć i zabezpieczającą przed podrażnieniami skóry, rozmiar pierścienia 60 mm z docięciem 15-43 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133. Poz. 2 płytką stomijną convex, dla stomii płaskiej i wklęsłej, z pierścieniem zatrzaskowym, płytką nie uciska na powłoki brzuszne, przylepiec hydrokoloidowy, pochłaniającą wilgoć i zabezpieczającą przed podrażnieniami skóry, rozmiar pierścienia 70 mm z docięciem 15-53 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134. Poz. 3 worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty, rozmiar 60 mm, kompatybilny z płytką w tym samym rozmiarze, z filtrem węglowym w kształcie półksiężyca, umieszczonym w górnej części worka, worek o symetrycznym kształcie, z miękkimi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, ujście zamykane na rzep, zakończone elastycznym plastikiem ułatwiającym utrzymanie higieny, z możliwością schowania w kieszonkę

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135. Poz. 4 worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty, rozmiar 70 mm, kompatybilny z płytką w tym samym rozmiarze, z filtrem węglowym w kształcie półksiężyca, umieszczonym w górnej części worka, worek o symetrycznym kształcie, z miękkimi krawędziami, zbudowany

z nieprzepuszczalnego materiału, ujęcie zamykane na rzep, zakończone elastycznym plastikiem ułatwiającym utrzymanie higieny, z możliwością schowania w kieszonkę

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136. Poz. 5 worek ileostomiijny, otwarty, przezroczysty, z przylepcem hydrokoloidowym pochłaniającym wilgoć oraz zabezpieczający przed podrażnieniami skóry, z filtrem węglowym w kształcie półksiężyca, umieszczonym w górnej części worka, worek o symetrycznym kształcie, z miękkimi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, ujęcie zamykane na rzep, zakończone elastycznym plastikiem ułatwiającym utrzymanie higieny, z możliwością schowania w kieszonkę, docięcie przylepca 10-76 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137. Poz. 6 worek stomijny pooperacyjny, dla stomii o zwiększonym wydzielaniu, docięcie płytki 10-100 mm, duży, jednoczęściowy, przezroczysty, z hydrokoloidowym przylepcem, elastycznym, worek o prostym, symetrycznym kształcie, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, ujęcie zamykany na miękki kurek, z kieszonką do schowania, pojemność 725 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138. Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietów 19 i 20 – worki stomijne pakowane po 30 szt, płytki po 5 szt, worki pooperacyjne po 5 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139. Pakiet 10, poz. 1,36 Czy zamawiający wydzieli poz.1,36 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 140. Pakiet 10, poz. 36 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

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

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

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita

komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 141. Pakiet 14, poz. 14-17,35,40-41,46 Czy zamawiający wydzieli poz. 14-17,35,40-41,46 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 142. Pakiet 14, poz. 35 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 143. Pakiet nr 58 Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia o długości linii 120+30cm lub 130+30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza linię do pomiaru ciśnienia o długości 130+30cm.

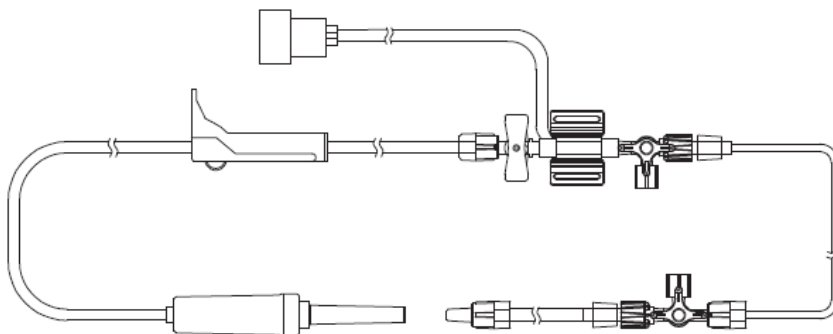
Pytanie 144. Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available



Odpowiedź: Przetwornik łączy się z kablem monitora końcówką Abbott.

Pytanie 145. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czujników do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zawarte w pytaniu 143 i 144 parametry zaoferowanego produktu, zamawiający nie wymagał schematu artykułu. Przedstawiony schemat nie zawiera opisu, Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi.

Z chwilą publikacji treść powyższych informacji jest wiążąca dla Wykonawców ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne.