

Włoszczowa, dnia 24.09.2020 r.

Znak DOAT 88/09/2020

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania na dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II. **Nr sprawy 14/08/2020.**

Pytanie nr 1

do pakietu 47, poz.2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie Jednorazowa elektroda bierna do diatermii - Dwudzielna, - przystosowana do systemu REM – pokryta hydrożelem – kształt owalny o wymiarach 122x174 mm; - szerokość podłączenia 2,5 cm - etykieta do wklejania do dokumentacji pacjentów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

do pakietu 47, poz.6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie Elektroda nożowa przedłużona 15,2 mm z wtykiem 2,4 mm sterylna jednorazowa?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 3

do pakietu 47, poz.7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie Elektroda kulka o średnicy 3 mm i długości całkowitej 69 mm z wtykiem 2,4 mm sterylna jednorazowa?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

do pakietu 48, poz.2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 110cm², wymiary 122x174mm; 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 / opakowanie 100 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Zamawiający w punkcie IX ppkt. 1. 2) a) SIWZ wskazał, że Wykonawcy na potwierdzenie znajdowania się w odpowiedniej sytuacji ekonomicznej i finansowej mają przedłożyć polisę ubezpieczeniową lub inny dokument potwierdzający zawarcie od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności gospodarczej na sumę gwarancyjną nie mniejszą niż 200.000,00 PLN.

Z uwagi na fakt, iż nasza szacunkowa wartość przedmiotu zamówienia, w odniesieniu do pakietu nr 6 jest kilkanaście razy mniejsza od wartości polisy, której wymaga Zamawiający, zwracamy się z wnioskiem o ponowną analizę ww. warunku udziału w postępowaniu i odstąpienie od wymogu posiadania polisy w takiej wysokości dla pakietu nr 6 i zmniejszenie wymaganej sumy ubezpieczenia o co najmniej połowę (ewentualnie

o zmianę sumy gwarancyjnej w wysokości np. nie mniejszej niż dwukrotność ceny ofertowej) Obecne zapisy powodują ograniczenie udziału w postępowaniu mniejszym firmom i prowadzą do sytuacji, w której Wykonawca, chcący przystąpić do postępowania, musi zawrzeć polisę, nie wiedząc nawet czy uzyska zamówienie.

Zwracamy również uwagę, iż zgodnie z Art. 22 ust. 1 pkt. 1a Ustawy Pzp „Zamawiający określa warunki udziału w postępowaniu oraz wymagane od wykonawców środki dowodowe w sposób proporcjonalny do przedmiotu zamówienia oraz umożliwiającą ocenę zdolności wykonawcy do należytego wykonania zamówienia, w szczególności wyrażając je jako minimalne poziomy zdolności”. Nie można mówić o proporcjonalności w przypadku, gdy wartość pakietu wynosi ok. 10 000,00 PLN, a Zamawiający żąda polisy na kwotę nie mniejszą niż 200 000,00 PLN.

Dodatkowo zaznaczamy, iż w przypadku dostaw, których przedmiotem jest asortyment niebędący produktem leczniczym oraz brakiem obowiązku posiadania obowiązkowej polisy OC dla działalności będącej przedmiotem zamówienia, w naszej ocenie na potwierdzenie spełniania warunku znajdowania się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej należyte wykonywanie zamówienia wystarczające byłoby przedłożenie przez Wykonawcę polisy o wartości stanowiącej dwu - lub trzykrotność oszacowanej przez Zamawiającego wartości zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 w pozycji 2 dopuści wkład o pojemności 1500ml lub 3000ml spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 w pozycji 3 dopuści pojemniki wielorazowego użytku do wkładów o pojemności 1500ml lub 3000ml , wykonane z przezroczystego tworzywa ze skalą pomiarową , wyposażone w zintegrowany zaczep do mocowania oraz przełącznik obrotowy do zamykania próżni i łącznik stożkowy do podłączenia drenu do próżni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 28 w pozycji 5 dopuści pojemniki wielorazowego użytku do wkładów o pojemności 10000ml , wykonane z przezroczystego tworzywa ze skalą pomiarową , wyposażone w zintegrowany zaczep do mocowania oraz przełącznik obrotowy do zamykania próżni i łącznik stożkowy do podłączenia drenu do próżni ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w **Pakiecie 29 w pozycji 1** w rozmiarach: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5 i 4,0 – dopuści rurki intubacyjne bez mankieta uszczelniającego, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w **Pakiecie 29 w pozycji 3** – w miejsce rurki w rozmiarze 1,5 dopuści rurkę w rozmiarze 2,0; spełniającą pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w **Pakiecie 29 w pozycji 4** dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6, 7, 8, 9, 10 mm, w tym: **6,0** - zamiast rozmiaru 6,5; **7,0** - zamiast rozmiaru 7,5; **8,0** - zamiast rozmiaru 8,5; **10,0** - zamiast rozmiaru 9,5. Rurki spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w **Pakiecie 29** (z racji na zakończenie produkcji przez producenta) wydzieli pozycję **5** do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na pozostały w pakiecie asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa pkt. 5 – pozycje z pakietu nr 29.

W SIWZ jest:

Pakiet nr 29												
Lp.	Kod CPV	Nazwa	Jm	Rozmiar	Ilość roczna	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Wartość podatku VAT	Stawka podatku VAT	Wartość ogółem brutto	
1	2 33171000-9	3 Rurki intubacyjne z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym, sterylna. Mankiet uszczelniający, znacznik RTG, wyraźne cytyniki głębokości	4	5 2,0 rurki noworodkowe intubacyjne z mankietem uszczelniającym	6	7	8	9	10	11	12	
1		Rozmiar 2,0 do 5.0 Opakowanie folia- papier	Szt.	3	3							
			Szt.	3	3							
			Szt.	3	3							
			Szt.	3	3							
			Szt.	3	3							
	33171000-9		Szt.	4.0	5							
			Szt.	5.0	10							
			Szt.	6.0	10							

[illegible]

		oznaczenie w dwóch miejscach w celu jego identyfikacji.	Szt.	7.5	2					
			Szt.	8.0	2					
			Szt.	8.5	2					
			Szt.	9.0	2					
			Szt.	9.5	2					
5	33157800-3	Filtr bakteryjno wirusowy z wymiennikiem ciepła w wilgoci, konieczny port kapno,dla dorosłych. Sprawność filtrowania większa niż 99.99999% objętości , przestrzeń martwa 52/45ml, zakres objętości oddechowej 150-1200ml ,niska waga filtra ok. 30g Sterylny na 24 godz. Filtr typu HMI.	Szt.	-	4 000					
6	33141640-8	łącznik do rurek intubacyjnych i tracheotomijnych, jednorazowego użytku, podwójnie obrotowe kątowe, port do odsysania, zdejmowany kapturek	Szt.	-	300					
7	33157800-3	Filtry (bakteryjno-wirusowe) do ssaków próżniowych, elektrycznych z elastyczną , uniwersalną końcówką pasującą do w/w ssaków i standardowych przewodów.	Szt.	-	4000					
8	33171000-9	Rurki tracheotomijne z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym typ: duża objętość – niskie ciśnienie, stały sztyld rurki z możliwością odsysania przestrzeni podgłośniaowej, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera.	Szt.	Nr 6	5					
				Nr 7,5	5					
				Nr 8,5	5					
9			szt	nr 6	10					

[illegible]

[illegible]

[illegible]

[illegible]

33171000-9	8	Rurki tracheotomijne z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym typ: duża objętość – niskie ciśnienie, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera.	szt	nr 6	10				
				Nr 7,0	100				
				Nr 8,0	100				
				Nr 9,0	30				
33171000-9	9	Rurki tracheotomijne z łącznikiem, foniatryczna	szt	Nr 7,5	2				
				Nr 8	2				
33141642-2	10	Opaska do fiksowania rurek intubacyjnych	Szt	Do rurek 5.0-6.5mm	30				
			Szt	Do rurek 7.0-10.0mm	200				
33171000-9	11	Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiającej regulację w zakresie od 5 – 40 cm H ₂ O, bezgłośny, wyskalowany do objętości 2200 ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbki drenowego płynu z tyłu komory korekcyjnej, o wysokości do 25 cm i konstrukcji niewymagającej mocowania	Sz.	-	40				

[illegible]

[illegible]

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w Pakiecie 29 w pozycji 12 dopuści (obecnie stosowany przez Zamawiającego), zestaw do drenażu opłucnej wyskalowany do objętości 2100 ml, z drenem łączącym zabezpieczonym przed zagięciem poprzez specjalną konstrukcję drenu; zestaw spełniający pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w Pakiecie 29 w pozycji 13 dopuści (obecnie stosowany przez Zamawiającego), zestaw do drenażu opłucnej wyskalowany do objętości 2100 ml, z dwoma niezależnymi drenami łączącymi, bezłateksowymi zabezpieczonymi przed zagięciem poprzez specjalną konstrukcję drenu; zestaw spełniający pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 12 poz. 9,13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 12 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na fartuch o gramaturze 20g /m2 wiązany w pasie na troki w kolorze niebieskim

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 12 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski chirurgicznej ze skutecznością filtracji bakteryjnej 98% zgodna z norma 14683 wymiary 17,5 na 9,5cm pakowane po 50 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 18

Pakiet nr 13 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie i przeliczenie maski chirurgicznej wiązanej na troki pakowanej po 50 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 35 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania z komora kroplowa górna część twarda a dolna elastyczna z air stopem zapobiegającym przedostawaniu się powietrza z drenem 180cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 35 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet nr 39 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo wykonana z PUR z 4 paskami widniejącymi w promieniach RTG ze zdejmowanym uchwytem w rozmiarze:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
24 G	0,7 x 19	13
26 G	0,6 x 19	13

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet nr 39 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neo wykonana z FEP z 4 paskami widniejącymi w promieniach RTG ze zdejmowanym uchwytem w rozmiarze

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
26 G	0,6 x 19	13
24 G	0,7 x 19	13

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23

Pakiet nr 39 poz. 3-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP z dwoma paskami widniejącymi w promieniach RTG z filtrem hydrofobowym

18 G	1,3	x	100 ml/min
18 G	45		
18 G	1,3	x	105 ml/min
18 G	32		
20 G	1,1	x	61 ml/min
20 G	32		
20 G	1,1	x	65 ml/min
20 G	25		
22 G	0,9	x	36 ml/min
22 G	25		

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

Pakiet nr 39 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie łącznika bezigłowego z prostym torem przepływu przezroczysty bezigłowy sterylny wykonany z poliwęglanu długości całkowitej ok 31mm z membrana osadzona wewnętrznie na przezroczystym konektorze bez mechanicznych części wewnętrznych przepływ 650ml/min wytrzymały na ciśnienie 58psi objętość wypełnienia 0,085ml ilość aktywacji 600 razy do stosowania z krwią tłuszczami alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 25

Pakiet nr 39 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Pakiet nr 39 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 27

Pakiet nr 60 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z tłokiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 28

Pakiet nr 60 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 29

Pakiet nr 60 poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z butelek i worków bez bezigłowego zaworu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30

Pakiet nr 60 poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 31

Pakiet nr 60 poz.21-25,34-37,44-53,61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 32

Pakiet nr 60 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki insulinowej 1ml u 100 z igła 0,33x13 lub 0,5x16mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 33

Pakiet nr 60 poz. 27-28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z tłokiem o długości około 11-13cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 34

Pakiet nr 60 poz. 29-30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki ze skalą 50ml

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35

Pakiet nr 60 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem położenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

Pakiet nr 60 poz. 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezigłowego łącznika objętość wypełnienia 0,085ml z przepływ 320ml /min wykonany z poliwęglanu do 600 aktywacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37

Pakiet nr 60 poz. 41-42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie potrójnego bezigłowego łącznika objętość wypełnienia 0,42ml z przepływ 145ml /min wykonany z poliwęglanu do 500 aktywacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

Pakiet nr 60 poz. 39-40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie podwojnego bezigłowego łącznika objętość wypełnienia 0,42ml z przepływ 143ml /min wykonany z poliwęglanu do 500 aktywacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39

Pakiet nr 60 poz. 58-60

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komora kroplowa wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren jest wykonany z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40

Pakiet nr 60 poz. 58-59

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki produktu chemicznego do oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 41

SIWZ – rozdział X pkt. 1 ppkt. 3) - grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 42

Pakiet nr 42 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny żelu ściernego do ściernia naskórka w opak. = 250 g z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 8 opak.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 43

Pakiet nr 42 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny papieru do aparatu Lifepak 11, 12 o rozmiarze 107 mm x 23 m, op. - 1 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44

Pakiet nr 42 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru w op. = 1 szt.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 45

Pakiet nr 42 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Lifepak 15 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46

Pakiet nr 42 poz. 9

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 9 należy zaoferować oryginalny papier producenta defibrylatora Lifepak 15 PhysioControl, przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta defibrylatora LIFEPAK, o rozmiarze rolki 100 mm, w opakowaniu – 2 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Tak chodzi o papier oryginalny.

Pytanie nr 47

Pakiet nr 42 poz. 10

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem papieru oryginalnego?

Odpowiedź: Oryginalny.

Pytanie nr 48

Pakiet nr 42 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji wyceny olejku o pojemności 100 ml, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 2 szt. (po 100 ml).

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 49

Pakiet nr 43 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do badań Holtera i prób wysiłkowych ma posiadać podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 50

Pakiet nr 43 poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 51

Pakiet nr 43 poz. 1, 2

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wyceną op. – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za szt. z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 52

Pakiet nr 53 poz. 1, 2

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycjach należy wycenić odpowiednio po 10 sztuk elektrod czyli po 5 op. = 2 szt. czy po 10 op. = 2 szt., ponieważ elektrody do defibrylatorów zawsze są używane i sprzedawane parami.

Odpowiedź: 5 opak.

Pytanie nr 53

Projekt umowy – par. 6 ust. 1

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 54

Projekt umowy – par. 2 ust. 3

Prosimy o wprowadzenie do par. 2 ust. 3 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 55

Projekt umowy – par. 6 ust. 7 lit. d) – FAKTURA

Prosimy o dopuszczenie aby informacje takie jak np. data ważności, numer serii wykonawca mógł załączyć na dokumencie WZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 56

Projekt umowy – par. 7 ust. 2

Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 72 godz. na 7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe

rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 72 godz. jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 57

Projekt umowy – par. 8 ust. 5

Prosimy o zmianę par. 8 ust. 5 projektu umowy na „Wykonawca nie może odmówić świadczenia dostaw objętych niniejszą umową w przypadku wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego, chyba że zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą termin 30 dni liczony od upływu terminu podanego w par. 8 ust. 1”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 58

Projekt umowy – par. 9 ust. 2

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 9 ust. 2 projektu umowy i odniesienie kary umownej do wartości całej umowy zamiast wartości niedostarczonego w terminie towaru, stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem 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”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 59

Projekt umowy – par. 9 ust. 3

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 9 ust. 3 projektu umowy i odniesienie kary umownej do wartości całej umowy zamiast wartości wadliwego towaru, stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem 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”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 60

Projekt umowy – par. 9 ust. 4

Prosimy o odniesienie kary umownej w par. 9 ust. 4 do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 9 ust. 4 projektu umowy stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej, zwłaszcza, że Zamawiający za zwłokę w terminie płatności musi zapłacić karę umowną w wysokości wyłącznie odsetek ustawowych. Zgodnie z Orzecnictwem 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”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 61

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

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28-30 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 63

Pakiet nr 5, pozycja 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 7Fr o długości 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 64

Pakiet nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w zakresie pozycji 2 Pakiet nr 5 tylko na przekrój 12Fr, 14Fr- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65

Pakiet nr 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr lub 14FR i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny 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) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze 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 SIWZ.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 17 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 z Pakietu nr 29 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 47-53 z Pakietu nr 60 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 69

Pakiet 77

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm i 2300 mm
Odpowiedź: Tak.
2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm. **Odpowiedź:** Tak.
3. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 6 mm lub 4mm, średnica 23G. **Odpowiedź:** Tak.
4. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie klipsów z szerokością otwarcia klipsa 12mm. **Odpowiedź:** Tak.
5. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie klipsów bez dodatkowej osłonki.
Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 70

Pakiet nr 28 poz.2,3,5,6

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, 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 i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. 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, zatyczkę na port pacjenta. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, częściowo sprasowane, wykonane z polietylenu, ze środkiem żelującym w postaci saszetek lub z szerokim portem do aplikowania środka żelującego. Wkłady oraz pojemniki o pojemności 1000ml , 2000ml.

- pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa ,ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Oferowany system spełnia najwyższe normy

jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. 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 **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71

Pakiet nr 28 poz.1

Prosimy o dopuszczenie proszku żelującego do wkładów workowych opakowanie 4kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 72

Pakiet nr 28 poz.2,6

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: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 73

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 74

Pakiet 74 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kremu ochronnego do skóry z tlenkiem cynku konfekcjonowanego w pojemnikach o masie 250 g, co odpowiada 200 ml.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 75

Pakiet nr 48, poz. 1

Czy zamawiający dopuści:

Uchwyt elektrody czynnej wielorazowy ze sznurem :

- kompatybilny z diatermią ERBE ICC 200
- ergonomiczna rączka z dwoma przyciskami tj. cięcie i koagulacja
- uchwyt dla elektrod o średnicy 2,4 mm
- długość sznura 4 m
- nadający się do sterylizacji w temp. 134° C.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1

Czy zamawiający dopuści proszek hemostatyczny o wadze 3gr? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 77

Dotyczy pakietu nr 71 poz. poz 3

W związku z tym, że oferowany przez naszą firmę aplikator laparoskopowy dostępny jest tylko z fiolką środka hemostatycznego o wadze 3 gr, czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aplikatora laparoskopowego z fiolką?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 30 w poz. 1 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45, poz. 1, miał na myśli szczoteczki o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część jest lekko wydłużona, a włoski położone prostopadle do trzonu, umożliwiając pobranie zwiększonej ilości komórek z kanału szyjki macicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80

Dot. pakietu nr 77, poz. 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych o długościach 1600 mm i 2300 mm, zamiast 1550 mm i 2300 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 81

Dot. pakietu nr 77, poz. 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jednorazowej klipsownicy do tamowania krwawień w jednej długości tj. 2300 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 82

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., żadne roszczenia, o ile zmniejszenie nie jest większe niż 20% wartości ogólnego zamówienia”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 83

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Ilość określona w Załączniku nr 1 do niniejszej Umowy stanowi wielkość szacunkową i może ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zamówienia pozostałej części sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku,

niezrealizowanej w okresie trwania Umowy z uwagi na zmniejszone zapotrzebowanie, jednak zmniejszenie nie będzie niż 20%”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 84

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W ramach kwoty wskazanej w § 2 ust. 1 Umowy, Zamawiający może dokonywać zakupów produktów ponad ilości wskazane w Załączniku Nr 1 do Umowy. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest dostarczać produkty w cenach określonych w Załączniku Nr 1 do Umowy, jednak nie więcej niż 30% wartości ogólnego zamówienia. Postanowień § 11 ust. 2 nie stosuje się”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 85

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar o parametrach zgodnych z obowiązującymi przepisami oraz złożona ofertą. Termin ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku nie może być krótszy niż 8 miesięcy od dnia dostawy. Dostawy sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku z krótszym terminem ważności są możliwe wyłącznie po uprzednim wyrażeniu przez Zamawiającego pisemnej zgody”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 86

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 7 podpunkt d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„...,d) do przekazania Zamawiającemu wraz z dwoma egzemplarzami wystawionej faktury specyfikacji dostawy, oraz przesłania tej specyfikacji w formie elektronicznej najlepiej w standardzie DATAFARM lub PDF” na adres mailowy apteka@zozwloszczowa.pl Specyfikacja winna zawierać następujące dane: nazwę kontrahenta, nazwę odbiorcy, nr faktury, NIP Zamawiającego i Wykonawcy, nazwę produktu, ilość sprzedaną, cenę netto, stawkę VAT, symbol SWW, serię i datę ważności sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 87

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Termin ważności produktów nie może być krótszy niż 8 miesięcy od dnia dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności są możliwe wyłącznie po uprzednim wyrażeniu przez Zamawiającego pisemnej zgody”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 88

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego produktu na produkt bez wad, w ciągu 96 godzin od dnia uznania reklamacji za zasadną”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 89

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może dokonywać cesji wierzytelności wynikających z Umowy bez uprzedniej zgody Zamawiającego oraz Podmiotu tworzącego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 90

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„...,w wysokości 0,2% wartości przedmiotu danego zamówienia wyrobów nie dostarczonych w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 91

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., 0,2 % wartości reklamowanego przedmiotu zamówienia, za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 92

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... w wysokości 7% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 93

Dotyczy warunków umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 94

Dotyczy zapisów umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 95

Dot. Pakiet 103, Pkt. 1

Czy zamówienie dotyczy jednego modelu, czy kilku różnych modeli respiratora ParaPac?

Proszę o podanie dokładnego modelu/pełnej nazwy respiratora (ów) w celu dopasowania odpowiednich układów oddechowych.

Odpowiedź:

Rescu Pac 2 DM

Para Pac 200 D

Pytanie nr 96

Dot. Pakiet 93, Pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ciśnieniomierz z 3 mankietami, których rozmiary pokrywają wymagany obwód ramienia 22-42 cm :

1. 20–26 cm

2. 25–34 cm

3. 32–43 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 97

Dot. Pakiet 93, Pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści termometr o poniższych parametrach?:

OPIS PRODUKTU:

- Szybki i wygodny sposób bezdotykowego mierzenia temperatury ciała pacjenta.
- Duży czytelny wyświetlacz LCD obrazujący wartość temperatury, miejsce dokonania pomiaru, wskaźnik temperatury (wartość w normie lub poza normą), wskaźnik stanu baterii, wskaźnik dźwięku/wyciszenia oraz przywołanie pamięci.
- Tryb pomiaru na czole oraz dodatkowo możliwość pomiaru wszelkich obiektów.
- Pamięć do 20 pomiarów, alarm przekroczenia temperatury (powyżej 37,6 °C).
- Ergonomiczna rękojeść pozwala wygodnie i bezpiecznie trzywać urządzenie.
- Błyskawiczny czas pomiaru do 1 sekundy.
- Automatyczne wyłączenie po 10 sekundach bezczynności.
- Niska waga urządzenia (około 110 g z bateriami).
- Łatwe przełączanie jednostek wyświetlanych pomiarów między °C i °F (dedykowany przycisk).

CHARAKTERYSTYCZNE CECHY PRODUKTU:

- Pomiar w odległości 1 – 5 cm po naciśnięciu przycisku.
- Wskaźnik właściwej temperatury: przy wartości poniżej 37,6 °C ekran podświetlony na zielono, przy temperaturze powyżej 37,6 °C podświetlenie ekranu w kolorze czerwonym.
- Zakres pomiarowy:
 - pomiar temperatury na czole 34,9 – 42,2 °C
 - pomiar temperatury obiektów 0 – 100 °C
- Dokładność pomiarów:
 - pomiar temperatury na czole $\pm 0,2$ w przedziale 34,9 ~ 42,2 °C
 - pomiar temperatury obiektów ± 1 w przedziale 0 ~ 100 °C
- Rozdzielczość pomiaru: 0,1 °C
- Czas pomiaru: około 1 s

- Temperatura pracy: 10 – 40 °C
- Temperatura przechowywania: -20 ~ 55 °C
- Waga: około 110 g (z bateriami)
- Wymiary: 150 x 88,2 x 40,6 mm
- Zasilanie: baterie 2 x AAA

NORMY:

- EN ISO 14971:2019
- EN ISO 10993-1:2009 / EN ISO 10993-5:2009 / EN ISO 10993-10:2010
- EN 60601-1:2006 + A1:2013+AC:2014
- EN 60601-1-2:2015
- EN 60601-1-6:2010+A1:2015
- ISO 80601-2-56:2017+A1:2

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 98

Pakiet 12: Czy Zamawiający wyłączy do osobnego pakietu poz. **1,2,3 i 13** ? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 99

Pakiet 12, poz. 13: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek typu II ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 100

akiet 12. Poz. 13: Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na potwierdzenie parametru: Zgodność z normą PN-EN 14683:2019 raportu z badań Centralnego Instytutu Ochrony Pracy ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 101

Pakiet 12, poz. 13: Czy Zamawiający wymaga aby szerokość maski po całkowitym rozłożeniu zakładek dopasowujących maskę do twarzy wynosiła 18 cm +/-0,5cm. ? Maską, zgodnie z normą, powinna być dokładnie dopasowana do nosa, ust i podbródka - maski wąskie mało stabilnie trzymają się na podbródka, podciągając się w kierunku ust.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 102

Pakiet 33 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z 1 szt. serwety foliowanej, rozm. 75 cm x 75 cm o gramaturze 42 g/m2 (owinięcie) i kleszczykami plastikowymi 13 cm , przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 103

Pakiet 33 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wklucia centralnego z 1 szt. serwety foliowanej rozm. 75 x 45 cm o gramaturze 43 g/m² z przylepnym otworem 10 cm i 1 szt. kleszczyków metalowych z zaciskiem, bez graweru CE na metalowych narzędziach, przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 104

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §9 ust. 2 na następujące brzmienie: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,3% wartości niedostarczonej partii towaru za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 105

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 5 wzoru umowy w zdaniu pierwszym zostało dodane wyrażenie „, chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 5 wzoru umowy zostało wykreślone zdanie drugie?

Wykonawca nie powinien być zmuszany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a w konsekwencji zagrozić zdolności wykonawcy do dalszego wykonywania zamówienia publicznego. Poza tym, skuteczność § 8 ust. 5 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 106

Pakiet 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność może sugerować, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 107

Pakiet 51 poz. 1

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Olbrzymia większość leków i innych wyrobów posiadanych i magazynowanych przez Zamawiającego nie może być przechowywana w temperaturze do 40°C. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 108**Pakiet 51 poz. 1**

Wnosimy o przestrzeganie prawa obowiązującego na terenie Unii Europejskiej i Rzeczypospolitej Polskiej poprzez uznanie tłumaczeń certyfikatów wydanych na terenie UE przez niemiecką jednostkę notyfikowaną w języku angielskim na język polski. Podmiot wprowadzający na rynek wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest zobowiązany do przetłumaczenia dokumentów obcojęzycznych na język polski (podstawą jest art. 11 ust 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru tynku), w wyniku czego podmiot taki przejmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zgodność wyrobu z wymaganiami (art. 11 ust. 4 w/w ustawy), co czyni tłumaczenie dokumentem równoważnym oryginałowi. Art. 5 w/w ustawy nakłada konieczność zgodności wyrobów wprowadzanych do obrotu z wymaganiami, natomiast art. 9 oraz art. 10.1 w/w ustawy – domniemanie że wyrób, na którym umieszczono znak CE, jest zgodny z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach oraz że spełnia określone wymagania jeśli jest zgodny z postanowieniami norm zharmonizowanych. Ustawa nakłada na podmiot wprowadzający wyrób do obrotu konieczność wykonania tłumaczeń oryginalnej dokumentacji, która – jeśli została wydane na terenie UE – obowiązuje z zasady na terenie całej UE. Jednocześnie informujemy, że istniejące na terenie Polski jednostki notyfikowane zostały założone nie jako samodzielne podmioty, lecz jako filie jednostek niemieckich, działające w oparciu o procedury audytowe i modele postępowania opracowane od podstaw w Niemczech (np. TÜV Rheinland), co sprawia, że pozbawione podstaw prawnych faworyzowanie jednostek polskich jest również pozbawione sensu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 109

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 110

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 111

Dotyczy pakiet 10 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868-5, pkt. 4.6.1.1 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 112

Dotyczy pakiet 10 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 113

Dotyczy pakiet 10 poz. 1-8

Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaoferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 114

Dotyczy pakiet 10 poz. 1-8

Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający wymaga, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym lub wewnątrz roli co jest zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010? Umieszczenie znaku CE na spawie rękawa papierowo – foliowego wprowadza w błąd sugerując, iż sam rękaw jest wyrobem gotowym, w rzeczywistości jest on półproduktem służącym do „wyprodukowania” przez Centralną sterylizatornię sterylne go wyrobu zapakowanego w rękaw. Niezależnie od tego czy proces sterylizacji przebiegł pomyślnie czy niepomyślnie wykorzystując rękawy z oznakowaniem CE na spawie rękawa Zamawiający otrzymuje wyrób gotowy, który jest oznakowany znakiem CE i w związku z tym spełnia wymagania dyrektywy, co jest niezgodne z stanem faktycznym dla wyrobów dla których proces sterylizacji przebiegł niepomyślnie.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 115

Dotyczy pakiet 10 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo – foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm, tj. ISO 11607-1 oraz EN 868 cz. 2, 3, 5, co jest wymagane przez obowiązujące normy

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 116

Dotyczy pakiet 10 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 117

Dotyczy Pakiet 10 poz. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie rękawa o rozmiarze 400mm x 200m?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 118

Dotyczy Pakiet 10 poz. 10

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie torebki o rozmiarze 480mm x 750mm?
Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 119

Dotyczy Pakiet 10 poz 14-15

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie włókniny o gramaturze 57g/m²? Pozostałe parametry wg wymagań Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 120

Pakiet 77, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści szczypce o długości narzędzia 1600mm (w miejsce 1550mm) lub 2300mm, pakowane po 10 sztuk (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 121

Pakiet 77, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętle wykonane z drutu plecionego 0,36mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 122

Pakiet 77, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści igły o długości ostrza 4mm lub 6mm (do wyboru Zamawiającego), o średnicy 21G lub 23G (do wyboru Zamawiającego)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 123

Pakiet 77, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o długości roboczej wyłącznie 2300mm, o długości ramienia klipsa 9mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 124

pakiet nr 51, pozycja nr 1: Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 125

pakiet nr 51, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 126

Pakiet 1, poz. 2-3, 18-19, 22

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3, 18-19, 22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 127

Pakiet 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 128

Pakiet 12, poz. 9

Czy zamawiający wydzieli poz. 9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 129

Pakiet 12, poz. 9

- Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?
- Czy zamawiający dopuści fartuch w kolorze białym?
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
- Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX®
- Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 130

Pakiet 39, poz. 7

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 131

Pakiet 39, poz. 7

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 132

Pakiet 44,poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 133

Pakiet 44, poz. 5

Czy zamawiający oczekuje 1 szt. = 1 opakowanie po 150 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 134

Pakiet 45, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 135

Pakiet 60, poz.1-4

Czy zamawiający dopuści strzykawki bez skali rozszerzonej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 136

Pakiet 60, poz. 7

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 137

Pakiet 60 , poz. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 138

Pakiet 60, poz.22,31,

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 139

Pakiet 60, poz. 27-28

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż. zwykłą oraz bursztynową, sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 1 ml, o długości strzykawki w stanie złożonym 15,3 cm, w stanie rozłożonym 25 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 140

Pakiet 60, poz.37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 141

Pakiet 60, poz. 54

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 142

Pakiet 60, poz. 54

Czy zamawiający dopuszcza worek bez portu?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 143

Pakiet 60, poz. 58-59,60

- Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kropłową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak.

- Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 144

Pakiet 60, poz. 59-60

- Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą bioreczną 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 145

Pakiet 60, poz. 58

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą bioreczną dwukanałową, trójpłaszczyznowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość kompy ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier – folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 146

Pakiet 110, poz. 1

- Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Tak.

- Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Tak.

- Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 147

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 3, poz. nr 1 i 2:

Siatkę lekką do naprawy przepuklin brzusznych i pachwinowych, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o dwukierunkowej elastyczności, grubość siatki 0,40 mm, grubość nitki 120 µm, porowatość max 2270 µm, średnia 1800 µm, gramatura 48,8 g/m², porowatości

86,7%, nie prasowana termicznie, bez wplecionej niebieskiej nici, pakowane po 5 szt., w rozmiarach:

□ poz. 1 – 8x15 cm i 15 x 15 cm

• poz. 2 - zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 148

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 3, poz. nr 3 i 4:

Siatkę kompozytową, wewnątrznaczyniową, z możliwością bezpośredniego położenia na jełita, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową, nie prasowaną termicznie. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetylen (ePTFE) z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), o grubości 0,55 mm, gramaturze średniej 108 g/m², porowatości średniej 830 µm, z oznaczeniem strony implantacji, pakowane pojedynczo, w rozmiarach:

• Poz. 3 - 14 x 18 cm i 20 x 25 cm

• Poz. 4 - o średnicy 12 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 149

W razie nie wyrażenia zgody na którąkolwiek z w/w pozycji w Pakiecie nr 3, zwracamy się z prośbą o jej/ich wydzielenie i utworzenie odrębnego Pakietu.

Odpowiedź: Nie dotyczy.

Pytanie nr 150

Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej** przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 151

Pakiet nr 66

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankietu z manometrem ze skalą 0 - 700 mm Hg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 152

Pakiet nr 80 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości ortopedycznych rękawic Ansell – rękawice jałowe, bezpudrowe, lateksowe w kolorze brązowym (zgodnie z wymogiem Zamawiającego). Rękawice posiadają **powierzchnię zewnętrzną teksturowaną, pokrycie powierzchni wewnętrznej wykonane w technologii DERMASHIELD Technology**: (powłoka polimerowa). Minimalna długość rękawicy 301 mm. Rękawice posiadają lepszy od wymaganego poziom AQL = **0,65**.

Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 153

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 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.

Pytanie nr 154

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 12 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 155

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 156

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 5 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi *lex specialis* w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żulawska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnień.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 157

Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych odpowiednio:

- a) Poprzez określenie iż kara umowna przewidziana w ust. 2 naliczana będzie od wartości zamówionego a niedostarczonego towaru
- b) Poprzez określenie iż kara umowna przewidziana w ust. 3 naliczana będzie od wartości towaru reklamowanego
- c) Poprzez określenie iż kara umowna przewidziana w ust. 4 naliczana będzie od wartości niezrealizowanej części 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. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 158

Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 7 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r¹ ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych *„W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.”* Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 159

Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 9 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 160

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 161

Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru:

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 162

Pytanie dotyczące zmiany cen:

„Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej 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. 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.

Pytanie nr 163

Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne oraz zwiększenie konkurencyjności, a tym samym możliwość uzyskania niższych wartości ofert, czy Zamawiający dokona podziału **PAKIETU nr 39** na dwa osobne pakiety:

- **PAKIET nr 39 A** – obecne pozycje 1,2 oraz 6,7,8?
- **PAKIET nr 39 B** – obecne pozycje 3,4,5?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 164

Czy Zamawiający w **PAKIECIE nr 39 B** dopuści złożenie oferty zgodnej z poniższym opisem przedmiotu zamówienia?

3	33141220-8	Kaniuła typu bezpiecznego zapobiegająca przed zakłuciem i zachlapaniem. Osłonka biernie aktywuje się podczas wyciągania igły z cewnika, całkowicie zabezpieczając ostrze igły, co chroni przed ryzykiem przypadkowego zakłucia się igłą po jej całkowitym wysunięciu z cewnika kaniuli (osłonka końcówki igły całkowicie zamykająca pozostałości krwi w swoim wnętrzu). Cewnik wykonany z poliuretanu. Zastawka z filtrem antybakteryjnym hydrofobowym zapobiegającym zwrotnemu wypływowi krwi w trakcie zakładania kaniuli, 3 paski kontrastujące w RTG. Przepływ 42ml/min. Oznaczenie kolorystyczne niebieskie umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul.	szt	22G x 25mm	30 000
4	33141220-8	Kaniuła typu bezpiecznego zapobiegająca przed zakłuciem i zachlapaniem. Osłonka biernie aktywuje się podczas wyciągania igły z cewnika, całkowicie zabezpieczając ostrze igły, co chroni przed ryzykiem przypadkowego zakłucia się igłą po jej całkowitym wysunięciu z cewnika kaniuli (osłonka końcówki igły całkowicie zamykająca pozostałości krwi w swoim wnętrzu). Cewnik wykonany z poliuretanu. Zastawka z filtrem antybakteryjnym hydrofobowym zapobiegającym zwrotnemu wypływowi krwi w trakcie zakładania kaniuli, 3 paski kontrastujące w RTG. Przepływ 59ml/min. Oznaczenie kolorystyczne różowe umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul.	szt	20G x32-48m	20 000
5	33141220-8	Kaniuła typu bezpiecznego zapobiegająca przed zakłuciem i zachlapaniem. Osłonka biernie aktywuje się podczas wyciągania igły z cewnika, całkowicie zabezpieczając ostrze igły, co chroni przed ryzykiem przypadkowego zakłucia się igłą po jej całkowitym wysunięciu z cewnika kaniul (osłonka	szt	18G x 32-45mm	2 000

		końcówki igły całkowicie zamykająca pozostałości krwi w swoim wnętrzu. Cewnik wykonany z poliuretanu. Zastawka z filtrem antybakteryjnym hydrofobowym zapobiegającym zwrotnemu wypływowi krwi w trakcie zakładania kaniuli, 3 paski kontrastujące w RTG. Przepływ 103 ml/min(18Gx32) oraz 96 ml/min(18Gx45). Oznaczenie kolorystyczne zielone umożliwiające identyfikację rozmiaru kaniul.			
--	--	---	--	--	--

Zgoda Zamawiającego pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców oraz na zaoferowanie przez naszą firmę włoskich wyrobów medycznych używanych od lat do dnia dzisiejszego przez wiele podmiotów krajowych, jak również zagranicznych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 165

Rozdział VIII pkt. b), XVI SIWZ

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu realizacji dostaw na maksymalnie 3 dni robocze od daty złożenia pisemnego zamówienia przesłanego faxem lub e-mailem

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 166

§5 ust. 2 załącznik nr 5, projekt umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Proponowany zapis zostanie dodany w § 5 ust.3.

Pytanie nr 167

§7 ust. 2 załącznik nr 5, projekt umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu wymiany wadliwego produktu na produkt bez wad w ciągu 3 dni od otrzymania informacji o reklamacji Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 168

§8 ust. 2 załącznik nr 5, projekt umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu umowy na: „Strony postanawiają, że rozliczenia za dostarczony towar odbywać się będą na podstawie faktur częściowych, określających ilość dostarczonych produktów wystawianych do każdego zamówienia”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 169

§9 ust. 2,3 załącznik nr 5, projekt umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości potencjalnych kar umownych na 0,3% wartości niezrealizowanej umowy.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 170

§9 ust. 4 załącznik nr 5, projekt umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości potencjalnych kar umownych na 10% wartości niezrealizowanej umowy.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 171

Pytania do pakietu nr 39:

Czy Zamawiający w **pakiecie 39 poz. 1** wyrazi zgodę na dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3krotnego potwierdzenia wypływu krwi). 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 172

Czy Zamawiający w **pakiecie 39 poz. 2** wyrazi zgodę na dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3krotnego potwierdzenia wypływu krwi). 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 173

Czy Zamawiający w **pakiecie 39 poz. 4** miał na myśli kaniulę o przepływie 67 ml/min?

Odpowiedź: Tak – błąd pisarski.

Pytanie nr 174

Czy Zamawiający w **pakiecie 39 poz. 3, 4, 5** miał na myśli zastawkę antyzwrotną znajdującą się u nasady portu bocznego, zabezpieczonego samodomykającym się koreczkiem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 175

Prosimy o dopuszczenie w **pakiecie 39 poz. 6** alternatywnego łącznika bezigłowego, z możliwością podłączenia u pacjenta przez 7dni lub 600 aktywacji. Ciśnienie neutralne bez zaworu z dodatkowym systemem chroniącym cewnik przed napływem wstecznym krwi do światła cewnika przy zmianach ciśnienia krwi. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak – dopuszcza.

Pytanie nr 176

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w **pakiecie 39 poz. 7** dopuści koreczki pakowane pojedynczo na taśmie po 4 sztuki.

Odpowiedź: Tak – dopuszcza.

Pytanie nr 177

Prosimy o dopuszczenie w **pakiecie 39 poz. 8** alternatywnej bezpiecznej kaniuli w systemie zamkniętym wykonanej z poliuretanu z 6 paskami RTG, przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem, umożliwiającą współpracę ze wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, cewnik kaniuli posiadający trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łyzy redukujące:

- * natężenie przepływu podawanego płynu i tym samym podrażnienie naczynia oraz
- * ryzyko wynaczynienia środka kontrastowego do tkanek posiadająca drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaży płynu, dostępność rozmiarów w zależności od potrzeb klienta 18G-24G (op.20 szt. zbiorcze 80 szt.). **Kaniuła posiadająca dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiającej natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji.**

Rozmiary kaniuli do podaży kontrastu: 24G x 19 mm, 22G x 25 mm, 20G x 25 mm, 20G x 32 mm, 18G x 32 mm. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji (poz. 8) do osobnego zadania co umożliwi złożenie oferty większej ilości wykonawców.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 178

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 179

Pakiet 1, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści niesterylny zestaw do lewatywy o poj. 1500ml z drenem o dł. 115cm zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 180

Pakiet 1, poz. 20 -21

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający w bezłateksowej ampulkostrzykawce, umożliwiającej całkowite jej opróżnienie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 181

Pakiet 1, poz. 20 -21

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający bez składu chemicznego na indywidualnej strzykawce

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 182

Pakiet 1, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 183

Pakiet 1, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający o pojemności 11ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 184

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaków bez dodatkowej zatyczki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 185

Pakiet 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton CH 6 lub CH8?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 186

Pakiet 4, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z czytelną, łatwą do odczytu skalą, adekwatną do pomiaru diurezy o wysokiej dokładności pomiaru od 25 ml, co 50 ml do 200ml i co 100 ml do 2000ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

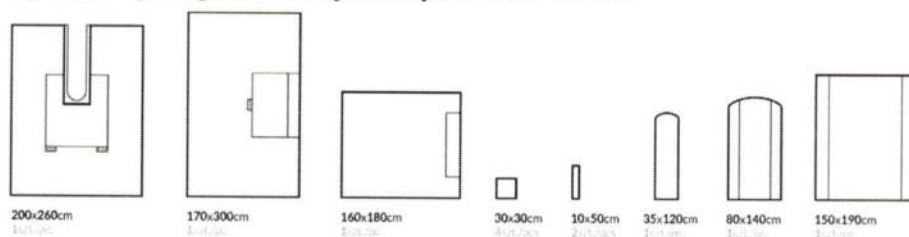
Pytanie nr 187

Pakiet 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji stawu biodrowego o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wzmocnienie o wymiarze 75cm x 100cm, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 300cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 1 x elastyczna osłona na kończyne o wymiarach 35 cm x 120 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m²
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.



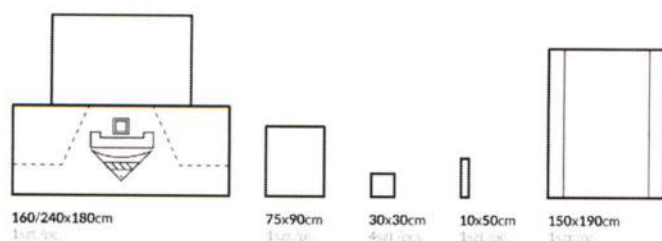
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 188

Pakiet 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów ginekologicznych dolnych o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy kroczu o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²,
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm



Do zestawu dołączona osobno kieszeń dwukomorowa 15 x 30 cm lewa kieszeń, 25 x 30 cm prawa kieszeń.

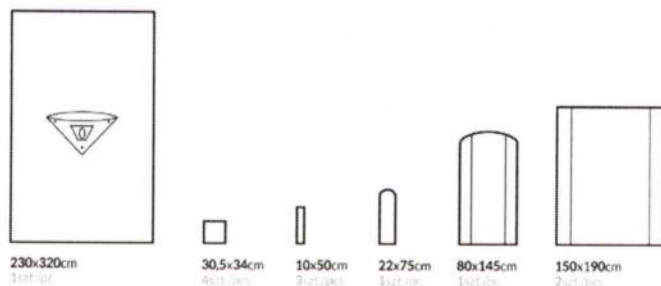
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 189

Pakiet 13, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana o składzie:

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 320 cm, zintegrowana z torbą do przechwytywania płynów o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.



Materiał podstawowy serwety głównej laminat dwuwarstwowy o gramaturze 60 g/m², odporność na rozerwania suchy/mokro w obszarze krytycznym 120/110 kPa. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 190

Pakiet 13, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm

- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m². Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 191

Pakiet 13, poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wraz z 2 szt ręczników chłonnych owinięte w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 192

Pakiet 13, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fartuchy spełniające wymagania standardowe wg normy PN EN 13795?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 193

Pakiet 13, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o nieprzemakalności 246,2 cm H₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 194

Pakiet 13, poz. 7, 8

Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na przenikanie cieczy 180 cm H₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 195

Pakiet 13, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 16 x 250 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 196

Pakiet 13, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zestaw osłon na ramię C zawierający:

- osłonę górną w rozmiarze 100 x 160cm
- osłonę dolną w rozmiarze 80 x 150cm
- 2 szt taśmy samoprzylepnej w rozmiarze 3 x 100cm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 197

Pakiet 13, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści osłonę na stół Mayo wykonaną z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m²?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 198

Pakiet 13, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę w rozmiarze 35 x 120 cm, wykonaną z laminatu o gramaturze 56g/m², w zestawie z 1 szt taśmy samoprzylepnej?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 199

Pakiet 13, poz. 14

Czy Zamawiający ma na myśli koc ogrzewający dla pacjenta z możliwością podgrzania w urządzeniu podgrzewającym?

Odpowiedź: Nie, koc samoogrzewający po rozłożeniu.

Pytanie nr 200

Pakiet 13, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 201

Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści wyroby sterylne w opakowaniach z etykietą z 4 naklejkami do wklejenia do dokumentacji?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 202

Pakiet 19, poz.11

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik wykonany z silikonu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 203**Pakiet 22, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną o wymiarach dla rozmiaru L – 152 cm obwód, 116 cm długość? Tolerancja wymiarów +/- 2 cm

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 204**Pakiet 22, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m², w rozmiarze uniwersalnym (obwód 140 cm, długość 110 cm)?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 205**Pakiet 33, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia o poniższym składzie:

1x Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 7cm, gramatura 60 g/m²

1x Chwytnik plastikowy do tamponów dł. 14cm (Kocher, Pean)

1x Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, gramatura 60 g/m², owinięcie zestawu

10x Kompres z gazy 13N 8W 7,5cm x 7,5cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 206**Pakiet 33, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw jałowy do wklucia centralnego o poniższym składzie:

1x Serweta na stół do instrumentarium 100cm x 150cm, łączna gramatura w strefie chłonnej 63g/m², rozmiar wzmocnienia 60cm x 150cm

1x Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym regulowanym otworem przylepnym 6cm x 8cm, gramatura 40 g/m²

6x Tupfer gazowy 17N 30cm x 30cm

1x Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy dł. 15cm, na narzędziu z jednej strony wygrawerowany piktogram informujący o możliwości jednokrotnego użycia wyrobu oraz znak CE

1x Nożyczki ostre/tępe metalowe dł. 15cm, na narzędziu z jednej strony wygrawerowany piktogram informujący o możliwości jednokrotnego użycia wyrobu oraz znak CE, zabezpieczona końcówka

1x Chwytnik plastikowy do tamponów dł. 14cm (Kocher, Pean) z zaciskiem

1x Pojemnik 3-komorowy 19,5cm x 13cm x 3,5cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 207**Pakiet 42, poz.5**

Czy Zamawiający dopuści żel w 250g z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 208

Pakiet 42, poz.8

Czy Zamawiający dopuści papier do Lifepaka 108x23m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 209

Pakiet 42, poz.14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 z zadania 42 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.

Pytanie nr 210

Pakiet 57 poz.1

Czy Zamawiający dopuści golarki z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytej chromem?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 211

Pakiet 80

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość ścianki na palcu wynosi $0,33 \pm 0,01$ mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 212

Pakiet 94 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podajnik na 12 szczotek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 213

Pakiet 94 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podajnik nadający się do sterylizacji o wysokości: 38, szerokość: 13, głębokość: 7,6?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 214

Pakiet 110, poz.1

Czy Zamawiający dopuści podkład 60 cm / 80 mb z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 215

dotyczy SIWZ Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 216

dotyczy SIWZ- Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 217

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 218

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 219

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 220

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 221

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 222

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedycznymi.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 223

Czy Zamawiający w toku badań zgodności ofert wykonawców z wymaganiami stawianymi w SIWZ, będzie żądał od wykonawcy którego oferta podlega badaniu do przedstawienia próbki oferowanego produktu w przypadku wątpliwości co do zgodności z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 224

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 w pozycji nr 17, , dopuści do zaoferowania jednorazowy zestaw do lewatywy sterylnej, z giętkim drenem zakończonym otworem centralnym i jednym otworem bocznym zamiast kanki?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 225

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1, w pozycji nr 20 i 21, dopuści do zaoferowania standardowe strzykawki z żelem znieczulającym o pojemności odpowiednio 6ml i 11ml ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 226

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1, w pozycji nr 28, 29, 30, dopuści do zaoferowania cewniki Foley, posiadające lateksową zastawkę spełniającą tą samą funkcję co plastikowa zastawka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 227

Czy Zamawiający w zadaniu nr 29, w pozycji nr 1, w pozycjach dla rurek w rozmiarze od 5.0 do 9.0, dopuści rurki z mankietem uszczelniającym w standardowym kształcie walca, przy pozostałym parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 228

Czy Zamawiający w zadaniu nr 38 w pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6 dopuści do zaoferowania Cewnik Kehr miękkiej, wykonany z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 229

Czy Zamawiający w zadaniu nr 38 w pozycji 7, 8, 9, 10, 11, 12 dopuści do zaoferowania dreny perforowane z perforacją na długości 14 cm od dystalnego końca?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 230

Czy Zamawiający w zadaniu nr 40, w pozycji nr 1, dopuści do zaoferowania cewniki do odsysania dróg oddechowych z jednym otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi na przemian-ległymi ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 231

Czy Zamawiający w zadaniu nr 40, w pozycji nr 1, dopuści cewniki do odsysania dróg oddechowych rozmiarze 6-10/40cm i 12-18/60cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 232

Czy Zamawiający w zadaniu nr 43, w pozycji 2 dopuści elektrody okrągłe o średnicy 43 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 233

Czy Zamawiający w zadaniu nr 43 w pozycji 2 dopuści elektrody w rozmiarze 36x48 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 234

Czy Zamawiający w zadaniu nr 43 w poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania a. 50 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 235

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 43 pozycji 5, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 236

Czy Zamawiający w zadaniu nr 44 w poz. 1, 2, 3 wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 237

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 poz. 1, 2, 3, 4 wymaga, aby strzykawki posiadały końcówkę Luer, tłok w kontrastującym kolorze, czarną podwójną rozszerzoną o 20% skalę pomiarową oraz posiadały podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka? Nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 238

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 poz. 5 wymaga, aby strzykawka 100 ml posiadała podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, była wyposażona w łącznik redukcyjny Luer, była sterylna, pakowana w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 239

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 poz. 7 wymaga, aby strzykawka 50 ml posiadała podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, była wyposażona w łącznik redukcyjny Luer, była sterylna, pakowana w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 240

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w poz. 8, 9 wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 241

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w poz. 21 wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania a. 80 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 242

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w poz. 22 wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 243

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 26 dopuści strzykawki do insuliny z igłą 0,33x13 mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 244

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w poz. 26 wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 245

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 27 wymaga, aby strzykawka 50 ml do pomp infuzyjnych posiadała końcówkę Luer-Lock, była transparentna, posiadała czterostronne podcięcie tłoczyska, podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, była sterylna, pakowana w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 246

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 28 wymaga, aby strzykawka 50 ml do pomp infuzyjnych posiadała końcówkę Luer-Lock, była bursztynowa, posiadała czterostronne podcięcie tłoczyska, podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, była sterylna, pakowana w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 247

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w poz. 31 wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 248

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 34 dopuści opaskę uciskową tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 249

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 38 dopuści bezigłowy port wykonany z poliwęglanu o objętości wypełnienia 0,07 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 250

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 39 dopuści bezigłowy port wykonany z poliwęglanu o objętości wypełnienia 0,34 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 251

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 40 dopuści bezigłowy port wykonany z poliwęglanu, z nie przezroczystą membraną o objętości wypełnienia 0,34 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 252

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 41 dopuści bezigłowy port wykonany z poliwęglanu o objętości wypełnienia 0,31 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 253

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w pozycji 42 dopuści bezigłowy port wykonany z poliwęglanu, z nie przezroczystą membraną o objętości wypełnienia 0,34 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 254

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 w poz. 44 wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł bezpiecznych pakowanych w opakowania po 50 szt. z przeliczeniem ilości na 20 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 255

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60, w pozycji nr 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, , dopuści do zaoferowania cewniki Foley, posiadające lateksową zastawkę spełniającą tą samą funkcję co plastikowa zastawka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 256

Czy Zamawiający w zadaniu nr 60 wymaga w poz. 55 i 56 aby na opakowaniu każdego przedłużacza znajdowała się fabrycznie umieszczona informacja na temat objętości jego wypełnienia? Pozwala to ustalić jaka część leku została w drenie i nie została podana pacjentowi?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 257

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 60 pozycji nr 20, 34-43, 61, do osobnego pakietu np. 60A, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 258

Czy Zamawiający w pak 14 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego producenta zgodnie z opisem: Woreczek ekstrakcyjny do operacji laparoskopowych , pojemność 200ml, średnica 50mm, szerokość 90mm , długość kaniuli 345mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 259

Czy Zamawiający w pak 14 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowy, 35 zszywek, zszywki wykonane ze stali chirurgicznej, szerokość 7,2mm, wysokość 4,9mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 260

Czy Zamawiający w pak 29 poz. 12 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Jednorazowy, 3-komorowy, zapakowany jałowo zestaw do drenażu opłucnej i śródpiersia, umożliwiający drenaż aktywny i grawitacyjny; Zestaw z mechaniczną regulacją podciśnienia i zastawką wodną; Wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 10 do 40cm H₂O; Zbiornik o pojemności 2500ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 2500ml posiadający wskaźnik umożliwiający wizualizację prawidłowego działania podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do bezigłowego pobierania próbek drenowanego płynu; Wbudowany zawór na obudowie, umożliwiającym ręczną kontrolę podciśnienia; Konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie, z możliwością pracy w każdej w pozycji (pionie i w poziomie), zapakowany sterylnie w folię i wewnątrz folii w serwetę; Z pojedynczym drenem łączącym, bezlateksowym, zabezpieczonym przed zagięciem za pomocą zewnętrznego dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną, Dren wyposażony w szybkołączkę umożliwiającą wymianę napelnionego zestawu bez konieczności rozłączania drenażu po stronie pacjenta; Z niezależnie pracującym, wyskalowanym cyfrowo od 1 do 7 wskaźnikiem przebiegu dopłucnowego, dającym dobrą wizualizację dzięki zabarwionemu płynowi; Z załączoną fiolką ze sterylną wodą do wypełnienia komory zastawki wodnej; nie wymagającym dodatkowych przygotowań i zabezpieczania płynu przez obsługującą osobę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 261

Czy Zamawiający w pak 29 poz. 13 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Jednorazowy, 3-komorowy, zapakowany jałowo zestaw do drenażu opłucnej i śródpiersia, umożliwiający drenaż aktywny i grawitacyjny; Zestaw z mechaniczną regulacją podciśnienia i zastawką wodną; Wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie

umożliwiający regulację w zakresie od 10 do 40cm H₂O; Zbiornik o pojemności 2500ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 2500ml posiadający wskaźnik umożliwiający wizualizację prawidłowego działania podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do bezigłowego pobierania próbek drenowanego płynu; Wbudowany zawór na obudowie, umożliwiającym ręczną kontrolę podciśnienia; Konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie, z możliwością pracy w każdej w pozycji (pionie i w poziomie), zapakowany sterylnie w folię i wewnątrz folii w serwetę; Z dwoma, niezależnymi drenami, bezłateksowymi, zabezpieczonymi przed zagięciem za pomocą zewnętrznego dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną, Dreny wyposażone w szybkozłączkę umożliwiającą wymianę napełnionego zestawu bez konieczności rozłączania drenażu po stronie pacjenta; Z niezależnie pracującym, wyskalowanym cyfrowo od 1 do 7 wskaźnikiem przecieku doopłucnowego, dającym dobrą wizualizację dzięki zabarwionemu płynowi; Z załączoną fiolką ze sterylną wodą do wypełnienia komory zastawki wodnej; nie wymagającym dodatkowych przygotowań i zabezpieczania płynu przez obsługującą osobę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 262

Pakiet 29

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rurkę z mankietem noworodkową w rozmiarze 2,5?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 263

Pakiet 29

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rurkę noworodkową bez mankieta w rozmiarze 2,0?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 264

Pakiet 29

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rurki z mankietem baryłkowym w rozmiarach 5.0-9.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 265

Pakiet 29

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankieta w rozmiarach 2.0-3.5?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 266

Pakiet 29

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne ze stałym, elastycznym szyldem i obrotowym łącznikiem 15mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 267

Pakiet 29

Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści filtr bakteryjno wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wymaganej w SIWZ sprawności filtracji o zakresie objętości oddechowej 150-1000 ml, waga do 32g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 268

Pakiet 29

Pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem znad mankieta z nieblokującym się mandrynem, bez otworu na Seldingera w rozmiarach 6.5-10.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 269

Pakiet 29

Pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną jak opisaną z nieblokującym się mandrynem, bez otworu na Seldingera?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 270

Pakiet 29

Pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną foniatryczną 7.0?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 271

Pakiet 29

Pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści zestaw do ZO z igłą z niezdejmowalnymi skrzydełkami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 272

Pakiet 37

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do respiratora jak opisany w SIWZ o wadze bez akcesoriów <170g, długości rury 180cm z kolankiem i portem kapno, przedzielona membraną, **złącza elastyczne ułatwiające montaż i zapewniające szczelność połączenia**, ogrzewanie gazu wydychanego w tempie 4.1stC na 10L/min, opory wdechowe 0,16cmH2O i wydechowe 0,17cmH2O przy przepływie 10L/min czysty mikrobiologicznie. Z osobno zapakowanym filtrem elektrostatycznym z wymiennikiem ciepła i wilgoci masa 22g, przestrzeń martwa 25ml, skuteczność nawilżania 37mgH2O dla Vt250ml, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 273

Pakiet 37

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do anestezji dla dorosłych i dzieci jednorurowy, dwuświatłowy z pionową membraną, **długości rury 180cm z kolankiem i portem kapno, z dodatkową rurą 120cm, złącza elastyczne ułatwiające montaż i zapewniające szczelność połączenia**, worek 2L bezlateksowy, ogrzewanie gazu wydychanego w tempie 4.1stC na 10L/min, opory wdechowe 0,16cmH2O i wydechowe 0,17cmH2O przy przepływie 10L/min, czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 274**Pakiet 37**

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści uchwyt LED z ergonomiczną rączką pokryta materiałem silikonowym odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane wraz ze źródłem światła ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 275**Pakiet 37**

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści uchwyt LED krótki z radełkowaną, antypoślizgową rączką?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 276**Pakiet 37**

Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści łyżki metalowe, jednorazowe, światłowodowe, zielony standard?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 277**dotyczy pakietu 24**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii zapewniających bezpieczeństwo i wygodę podczas fototerapii, wykonanych z miękkiego opatentowanego i oddychającego materiału bez lateksu, materiału przyjaznego dla skóry dziecka, wykonanego ze 100 % z bawełny. Okularki idealnie dopasowane, założone na główkę dziecka nie przemieszczają się i pozostają bezpiecznie na tym samym miejscu dzięki unikalnej konstrukcji w kształcie Y, składające się z jednej części, dobrze przylegającej do głowy dziecka, z przodu posiadające specjalny uchwyt pozwalający na praktyczne ułożenie okularków. Pasują do każdego kształtu głowy, dzięki elastycznym mocowaniom na rzep, znajdujący się na potylicy. Okularki dostępne w rozmiarach: MICRO ROZMIAR 20-28 CM, WCZESNIANKI ROZMIAR 24-33 CM ; NOWORODKI ROZMIAR 30-38 CM; opakowanie zawiera 50 sztuk.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 278**dotyczy pakietu 32 pozycja 4 i 5**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu 32 pozycji 4 i 5 i utworzenie nowego pakietu w celu złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 279

Zamawiający jako jedno z kryterium oceny ofert określił termin realizacji zamówienia. Najwyżej punktowany jest najkrótszy termin dostawy, tj. 24 godziny, najniżej zaś 72 godziny. Dotrzymanie terminu dostawy 1 dzień, a nawet 3 dni dla wyrobów wielokrotnego użytku jest praktycznie niemożliwe. Wyroby wielokrotnego użytku każdorazowo muszą być wyprodukowane wg ilości i rozmiarów wymienionych w zamówieniu, dodatkowo w zakresie Pakietu 81 wyroby należy oznakować napisem. Chcielibyśmy również zauważyć, iż ocena jakościowa powinna faktycznie mieć wpływ na jakość oferowanego asortymentu, a tak krótki termin realizacji uniemożliwia przygotowanie jakościowego towaru.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia od minimum 10 dni do maksimum 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia oraz modyfikację oceny punktowej w kryterium terminu realizacji w zakresie Pakietu nr 21 oraz 78.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 280

Zamawiający w Pakiecie nr 21 złożył zapotrzebowanie na prześcieradła i serwety wykonane z tkaniny 100% bawełna, o gramaturze 160 g/2, zgodne z normami ENV 14237 oraz PN-P - 82010/84. Jedyną właściwą i wymagalną normą dla bielizny stosowanej na bloku operacyjnym jest norma 13795. Norma ta wskazuje szereg parametrów, które powinny być spełnione przez obłożenia operacyjne. Jednym z ważniejszych parametrów dla prześcieradeł i serwet są takie parametry jak pylenie oraz czystość pod względem cząstek stałych. Parametrów tych mogą dotrzymać jedynie tkaniny poliestrowe lub z domieszką poliestru.

Czy Zamawiający, mając na uwadze zgodność z obowiązującymi normami, wymaga aby prześcieradła i serwety z Pakietu nr 21 były zgodne z normą PN-EN 13795 co najmniej w zakresie pylenia i parametrów wytrzymałościowych co będzie potwierdzone załączonymi do oferty lub na wezwanie raportami z badań, wykonanych przez niezależną jednostkę badawczą?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 281

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła i serwety z Pakietu nr 21 wykonane z tkaniny bawełniano – poliestrowej o zawartości bawełny 48%, o gramaturze 125-128 g/m2?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 282

Czy Zamawiający dopuści wymiary asortymentu z Pakietu nr 21 jak poniżej:

- prześcieradło 210x150 cm,
- serweta 90x75 cm?

Proponowane wymiary wynikają z szerokości konstrukcyjnej tkaniny.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 283

Zamawiający w Pakiecie nr 78 złożył zapotrzebowanie na bieliznę operacyjną zgodną z normą PN-EN 13795 w zakresie 4 parametrów. Ze względu na panujący w Polsce stan epidemiczny Zamawiający powinien wymagać bielizny w pełni zgodnej z ww. normą

Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo użytkowania, wymaga aby odzież operacyjna z Pakietu nr 78 była w pełni zgodna z normą PN-EN 13795 tj. w zakresie parametrów jak poniżej: Ignatki 40B, 16-001 Kleosin TEL. +48 85 663 03 14 / FAX. +48 85 661 81 35 WWW.GARMEX.PL E-MAIL: BIURO@GARMEX.PL - pylenie,

- czystość mikrobiologiczna,
- wytrzymałości na wypychanie na sucho,
- wytrzymałości na rozciąganie na sucho,
- odporność na przenikanie drobnoustrojów – na sucho?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 284

Czy Zamawiający dopuści odzież z Pakietu 78 wykonaną z tkaniny o składzie: 48% bawełna, 52% poliestr, o wysokiej lecz nie potwierdzonej kartą techniczną przepuszczalności

powietrza, o gramaturze 125-128 g/m²? Proponowana odzież jest komfortowa i w pełni zgodna z normą PN-EN 13795.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 285

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 78 buty operacyjne posiadające znak CE dla wyrobu ochronnego, bez dodatkowej perforowanej wkładki masującej?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 286

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 78 w rozmiarach 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 287

Pakiet nr 5, pozycja 3-4

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 3-4 z Pakietu 5 i utworzy z nich oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 288

Pakiet nr 13, pozycja 14

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 14 z Pakietu 13 i utworzy z niego oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 289

Pakiet nr 29, pozycja 5-6

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 5-6 z Pakietu 29 i utworzy z nich oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 290

Pakiet nr 29, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 291

Pakiet nr 29, pozycja 11

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 11 z Pakietu 29 i utworzy z niego oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 292

Pakiet nr 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z płynem do płukania ust zawierający 0,12% roztworu chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 293

Pakiet nr 34, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od badań klinicznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 294

Pakiet nr 34, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ściereczki barierowe w rozmiarze 20x20 cm, pakowane po 25 sztuk z dołączoną do opakowania instrukcją użycia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 295

Pakiet nr 35, pozycje 1-4

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 1-4 z Pakietu 35 i utworzy z nich oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 296

Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 297

Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o podanych parametrach:

- dla dorosłych:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

- dla dzieci:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 298

Pakiet nr 35, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak

- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 299

Pakiet nr 35, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę intubacyjną j. u. o dostępnych rozmiarach:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Rekomendowany rozmiar rurki intubacyjnej	Długość
6Fr	2.0mm	2.5 - 3.5	275 mm
10Fr	3.3mm	4.0 - 5.5	340 mm
14Fr	4.7mm	6.0 - 10.0	340 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 300

Pakiet nr 35, pozycja 14

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 14 z Pakietu 35 i utworzy z niego oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 301

Pakiet nr 36, pozycja 1-7

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1-7 z Pakietu 36 i utworzy z nich oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 302

Pakiet nr 36, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedela mleczną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 303

Pakiet nr 36, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany w środku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 304

Pakiet nr 36, pozycja 9

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 9 z Pakietu 36 i utworzy z niego oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 305

Pakiet nr 36, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania wyłącznie w rozmiarze CH12/14/16 o długości 60 cm oraz CH12/14/16 o długości 30 cm, z możliwością stosowania przez min. 72h, z możliwością rozłączenia, posiadający łącznik o kącie 45° i zamykany port do podawania leków z końcówką Luer?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 306

Pakiet nr 36, pozycja 9

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „okrągła, silikonowa główna zastawka PEEP”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 307

Pakiet nr 37, pozycja 3-5

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 3-5 z Pakietu 37 i utworzy z nich oddzielny Pakiet? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 308

Pakiet nr 37, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękojeść laryngoskopu o strumieniu świetlnym 80 000 luxów, z rączką o konstrukcji antypoślizgowej i bateriami wyjmowanymi osobno ze źródłem światła?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 309

Pakiet nr 37, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękojeść laryngoskopu o strumieniu świetlnym 80 000 luxów, z rączką o konstrukcji antypoślizgowej i bateriami wyjmowanymi osobno ze źródłem światła?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 310

Pakiet nr 37, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu z możliwością rozłączenia światłowodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 311

Pakiet nr 104, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści poduszkę trójkątną o wymiarach: 46x20x20 cm oraz 60x45x45 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 312

Pakiet nr 104, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wałki do pozycjonowania o rozmiarze 20x225 cm, 20x125 cm oraz 13x43 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 313

Pakiet nr 104, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści ochronę pięt w uniwersalnym rozmiarze?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 314

Pakiet 32

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czujnika z kablem o długości 0,9m

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 34-47 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 315

Pakiet 43

Poz. 3, 4

Prosimy o wydzielenie poz. 3 i 4 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 316

Pakiet 47

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej pokrytej hydrożelem, dzielonej, o powierzchni aktywnej 118 cm², prostokątnej o wymiarach 22x10,1 cm

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania wklejanych etykiet.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie elektrody nieprzywierającej, pokrytej teflonem

Odpowiedź: Dopuszcza.

Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie kulki fi 2 mm lub fi 4mm

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 317

Pakiet 48

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm² i powierzchni przewodzącej 110 cm² systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem.

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania wklejanych etykiet.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 318

Pakiet nr 37

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy obwód oddechowy do respiratora z pionową

Przeznaczenie	dla dzieci od 5 kg i dla dorosłych
Materiał	PE (polietylen)
Średnica rury	22 mm
Długość	180 cm
Złącze rur	22 mm F wykonane z EVA (polimer octanu winylu)
Rura wydechowa	60 cm
Średnica rury wydechowej	22 mm
Obwód zakończony łącznikiem prostym 22M/15F	
Kolanko z portem Luer-Lock	do kapnografu (koreczek stabilnie wkręcany)
Złącza kolanka	15mmM-22mmM/15mmF
Opakowanie zbiorcze	40 szt.

z oddzielnie pakowanym filtrem oddechowym przeciwwirusowym i przeciwbakteryjnym z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze 35,6g, przestrzeni martwej 55ml, nawilżanie 37mg/l H₂O przy VT-500ml? Prosimy o pominięcie parametru „Wzrost temp. Gazu wdychanego o 6,2st C w ciągu pierwszych 15 min przy przepływie 4 litry/min., Max. Opór wdechowy 0,14 cm H₂O przy przepływie 10 litrów/min”, gdyż realny pomiar możliwy jest tylko w laboratoryjnych warunkach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 319

Pakiet 37

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy obwód oddechowy do aparatu do znieczuleń z pionową membraną o niestępujących parametrach:

Przeznaczenie	dla dzieci od 5 kg i dla dorosłych
Materiał	PE (polietylen)
Średnica rury	22 mm
Długość	180 cm
Długość rury do worka	150 cm
Złącze rur	22 mm F wykonane z EVA (polimer octanu winylu)
Rura wydechowa	60 cm

Średnica rury wydechowej 22 mm

Obwód zakończony łącznikiem prostym 22M/15F

Kolanko z portem Luer- do kapnografu (koreczek stabilnie
Lock wkręcany)

Złącza kolanka 15mmM-22mmM/15mmF

Worek oddechowy 2 l bezlateksowy (kołnierz 22mmF)

Czas stosowania 7 dni (potwierdzone w instrukcji użycia producenta)

Prosilibyśmy o pominięcie parametru „Wzrost temp. Gazu wdychanego o 6,2st C w ciągu pierwszych 15 min przy przepływie 4 litry/min., Max. Opór wdechowy 0,14 cm H2O przy przepływie 10 litrów/min”, gdyż realny pomiar możliwy jest tylko w laboratoryjnych warunkach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 320

Pakiet 37

Poz. 3 i 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną rękojeść laryngoskopu światłowodowego, z diodą LED, natężenie światła 11.500 Lux , ergonomiczna metalowa rączka z radełkowaną powierzchnią, w celu pewnego uchwytu, baterie oraz źródło światła wyjmowane, możliwość sterylizacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 321

Pakiet 1 poz. 20,21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), bez parabenów, z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym zapewniającym doskonałą obsługę także w jałowym polu zabiegowym i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającym dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości, o pojemności 8,5g dla poz. 20 oraz 12,5g dla poz. 21, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 322

Pakiet 4 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje worka/zestawu z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu do cewnika tj. posiadać zastawkę w łączniku do cewnika foley'a?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z instrukcją obsługi worka nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w dren dwuświatłowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 323

Pakiet 34.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli jak obecnie stosowany: Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestaw zawierający szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania - będącą inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędącą chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinien być zarejestrowany w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 324

Pakiet 37 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu z rurą o długości min 180cm, jak obecnie stosowany przez Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 325

Pakiet 39. Poz. 4.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista omyłka i oczekuje kaniul 20G x 32-48 mm o minimalnym przepływie 67 ml/min

Odpowiedź: Tak – omyłka pisarska. Minimalny przepływ 67 ml/min.

Pytanie nr 326

Pakiet 40

Zwracamy się z zapytaniem czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na konektorze oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający oczekuje cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych zakończonego atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od otworu centralnego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 327

Pakiet 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kołdry grzewczej wielodostępowej o parametrach:

- wykonana z włókniny polipropylenowej SMS
- wymiary 210x120cm
- waga ok. 200g
- z dwiema tasiemkami do przyklejenia koca
- pakowana pojedynczo

Przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 328

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyłączenie poz. 1 z Pakietu nr 3 z uwagi na fakt, iż aktualnie producent wycofał się z wytwarzania tego rodzaju wyrobu.

Odpowiedź: Tak.

		- wielkość owalnych porów 1 mm - kształt prostokąta		20 x 30 cm	2						
4		Ultracienki implant złożony stosowany śródtrzewnowo w leczeniu zaburzeń w obrębie jamy brzusznej, w szczególności przepuklin pępkowych, w nadbrzuszu, małych przepuklin po trokarze po zabiegach laparoskopowych. - możliwość używania w operacjach z dostępem przez laparotomię jak i laparoskopowym - gramatura 48g/m ² - pakowane po 2 szt.	Op.	Ø 5 cm	2						
									Razem		

W SIWZ powinno być:

Pakiet nr 3 Część 1												
Lp.	Kod CPV	Nazwa	Jm	Rozmiar	Ilość roczna	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Wartość podatku VAT	Stawka podatku VAT	Wartość ogółem brutto	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
1	33184100-4	Siatki do naprawy przepuklin brzusznych i pachwinowych - sterylne , pakowane pojedynczo: - wykonane ze 100% polipropylenu prasowanego termicznie - grubość 0,40 mm - gramatura 70g/m ² - wielkość porów 1mm -rozmiary do wyboru	Szt.	9 x 13	10							
				15 x 15	10							
				Razem								

Wadium pakiet nr 3 cz. 1 – 58 zł.

Pakiet nr 3 Część 2											
Lp.	Kod CPV	Nazwa	Jm	Rozmiar	Ilość roczna	Cena jednostkowa netto	Cena jednostkowa brutto	Wartość ogółem netto	Wartość podatku VAT	Stawka podatku VAT	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	33184100-4	Siatki do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, sterylne, polipropylenowe, niewchłaniające, makroporowate, lekkie. - wykonane z włókna monofilamentowego z wplecioną niebieską nicią - gramatura 48g/m ² (+/- 10%) - całkowita grubość 0,56 mm (+/- 10%) - porowatość 91% (+/-10%) - wielkość porów 2,76 mm - nić bezbarwna i niebieska o grubości 120µm - pakowane po 5 szt. - rozmiary do wyboru	Szt.	10 x 15cm	50						
				15 x 15cm	50						
2		Siatki kompozytowe wewnętrzne - wykonane w 100% z polipropenu prasowanego termicznie, z jednej strony pokryte silikonem, nieprzylegające z możliwością bezpośredniego położenia na jelita - gramatura 70 g/m ² - grubość 1 mm - wielkość owalnych porów 1 mm - kształt prostokąta	Szt.	15 x17 cm	2						
				20 x 30 cm	2						

3	Ultracienki implant złożony stosowany śródtrzewnowo w leczeniu zaburzeń w obrębie jamy brzusznej, w szczególności przepuklin pępkowych, w nadbrzuszu, małych przepuklin po trokarze po zabiegach laparoskopowych. - możliwość używania w operacjach z dostępem przez laparotomię jak i laparoskopowym - gramatura 48g/m ² - pakowane po 2 szt.	Op.	Ø 5 cm	2															
Razem																			

Wadium pakiet nr 3 cz. 2 – 428 zł.

Pytanie nr 329

Część 71

POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie proszku hemostatycznego w opakowaniu 3 g w zamian za opakowanie 2g z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnie z opisem w SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 330

Pakiet 32 poz. 2,3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycje nr 2,3 i utworzy z nich odrębny pakiet. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 331

Dot. paragraf 8 pkt. 1 Umowy

Prosimy o dopisanie do powyższego paragrafu treści :

Za dostarczony produkt Wykonawca będzie wystawiał faktury z terminem płatności 60 dni liczonych od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury- **wysłanej mailem na adres.....** . Na fakturze oraz dokumencie WZ musi być numer zamówienia i numer Umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 332

Dot. paragraf 9 ust. 2 Umowy

Ze względu na wygórowanie kary umownej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do 0,3 % wartości zamówienia częściowego brutto za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia ponad termin określony w paragrafie 6 ust. 3 ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 333

zadanie 42 oraz 53

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody oraz papier byłoy 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: Tak.

Ponadto Zamawiający dokonuje zmiany w **Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, rozdział XVIII i XIX:**

Termin złożenia oferty upływa w dniu 12.10.2020 roku, godz. 10:00

Oferty zostaną otwarte w Zespole Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitalu Powiatowym im. Jana Pawła II w Sali Konferencyjnej.

Termin otwarcia ofert 12.10.2020 roku, godz. 10:30

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

INSPEKTOR
Działu Obsługi Adm.-Tech.

Joanna Szware
Joanna Szware

mgr Kucharek Beata
mgr Kucharek Beata
pielęgniarka koordynująca
specjalista pielęgniarstwa
anestezjologicznego i intensywnej opieki
1401682P

Kierownik Apteki
Maria Nowak
mgr farmacji
specjalista
ds. farmacji aptecznej

PIELĘGNIARKA KOORDYNUJĄCA
BLOKU OPERACYJNEGO

mgr Renata Bargiel
mgr Renata Bargiel

politek 38
PIELĘGNIARKA
d/s epidemiologii
Bory
mgr Bożena Szware

ACZELNA PIELĘGNIARKA
Zespołu Opieki Zdrowotnej
we Włoszczowie
mgr Elżbieta Benben
mgr Elżbieta Benben

ZATWIERDZIŁ

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej
we Włoszczowie

Rafał Krupa
Rafał Krupa