



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zampub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS
ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 97 1600 1462 1871 2194 2000 004 BGŻ BNP PARIBAS

SPZOZ/SAN/ZP/236/2022

Sanok, dnia 2 września 2022r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/08/2022 pn. **Dostawa sprzętu jednorazowego i wielokrotnego użytku dla SPZOZ w Sanoku**

Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. 2019r., poz. 2019 ze zm) udostępnia treść zapytań - wniosków o wyjaśnienia treści SWZ wraz z udzielonymi wyjaśnieniami:

Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego do znieczuleń dla dzieci, w którym rury są wewnątrz gładkie o długości 120cm, a dodatkowa rura ma długość 120cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2 dotyczy pakietu nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego do znieczuleń dla dzieci, w którym worek oddechowy ma pojemność 2 litrów. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 dotyczy pakietu nr 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 11 zestawu z cewnikiem o długości 60 mm – pozostałe parametry b.z.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4 dotyczy pakietu nr 36

Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszym parametrze, tj. AQL 1,0? Rękawice o poziomie AQL 1,0 gwarantują wyższą jakość, lepszą szczelność, a zarazem są bardziej bezpieczne. Im niższy poziom AQL, tym mniejsza ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 dotyczy pakietu nr 36

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu załączania do oferty certyfikatu jednostki notyfikującej potwierdzającego zgodność rękawic z normą EN 455 i dopuści zamiast niego deklarację zgodności CE wystawioną przez producenta?

Zgodnie z zapisami SWZ pkt IX.2. „Przedmiotowe środki dowodowe” ppkt 2 Wykonawcy obowiązani są złożyć wraz z ofertą:

„Certyfikat CE w przypadku wyrobów medycznych zakwalifikowanych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych do: klasy I z funkcją pomiarową, klasy IIa, Klasy III, aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, wyrobów do diagnostyki in vitro z wykazy A, B, wyrobów do diagnostyki in vitro do samodzielnego stosowania, w przypadku pozostałych wyrobów medycznych deklaracja zgodności ze znakiem CE wystawiona przez producenta wyrobu medycznego”.

Wyżej wymienione rękawice są rękawicami niesterylnymi należącymi do klasy I wyrobów medycznych. Dla tej grupy produktów żaden z obowiązujących przepisów prawa nie nakłada na producentów rękawic medycznych obowiązku podlegania kontroli i nadzorowi jednostki notyfikowanej nad zgodnością z normą EN 455.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6 dotyczy Pakiet nr 36

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga rękawic podwójnie zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kat. III typ B? Pragniemy nadmienić, iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach niezwiązanych z kontaktem z pacjentem, ale związanych z koniecznością ochrony personelu przed zagrożeniami biologicznymi (kontakt z materiałem biologicznym od pacjenta) i chemicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 7 dotyczy Pakiet nr 30

Czy Zamawiający w pozycji 1,2 pakiet 30 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowo (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach:

dla pozycji 1 – 15 cm

dla pozycji 2 – 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8 dotyczy Pakiet nr 38

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 38 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długości: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm, 55/76?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr

- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9 dotyczy pakietu nr 38

Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonany w technologii ENDEXO?

W technologii ENDEXO otrzymuje się polimer niewymywalny, który zostaje „wmieszany” w poliuretan, materiał odporny jest na odkładanie się skrzeplin – parametr lepszy- ulepszy Durathante. Zaproponowany produkt znany jest Zamawiającemu i nie zgłaszał on uwag w trakcie jego użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10 dotyczy zapisów umowy

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu **dot. § 4 ust.1** wzoru Umowy. Zamawiający w § 4 ust. 1 wskazał: „w przypadku nie dostarczenia towaru w określonym umową terminie, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości towaru niedostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki w dostawi”

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „*W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną*”

W konsekwencji powyższych rozważań **Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 4 ust 1 wzoru Umowy** i obniżenie kary umownej do 1%

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 11 dotyczy pakietu nr 34

Czy w Pakiecie 34 Zamawiający wyrazi zgodę się na odstąpienie z wymogu dostarczenia próbek do wglądu (z racji na fakt, że Zamawiający zna oraz używa opisanego sprzętu).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 43

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów SWZ) trokarów laparoskopowych o następujących parametrach:

pozycja 1 – trokar optyczny o średnicy 12 mm z wbudowaną redukcją 5-12 mm, o długości kaniuli 100 mm oraz 150 mm do wyboru przez Zamawiającego, kaniula z karbowaną powierzchnią zapobiegającą wysuwaniu się kaniuli podczas zabiegu, podwójny system uszczelek – uniwersalna z redukcją 5-12 mm oraz silikonowa uszczelka płatkowa utrzymująca szczelność gazu, przyciski otwierające uszczelki – ułatwiające szybką ewakuację gazu i gazików po zabiegu, kranik dwudrożny, ergonomiczna konstrukcja zapewniająca komfortowy chwyt

pozycja 2 - trokar optyczny o średnicy 11 mm z wbudowaną redukcją 5-11 mm, o długości kaniuli 100 mm, kaniula z karbowaną powierzchnią zapobiegającą wysuwaniu się kaniuli podczas zabiegu, podwójny system uszczelek – uniwersalna z redukcją 5-11 mm oraz silikonowa uszczelka płatkowa utrzymująca szczelność gazu, przyciski otwierające uszczelki – ułatwiające szybką ewakuację gazu i gazików po zabiegu, kranik dwudrożny, ergonomiczna konstrukcja zapewniająca komfortowy chwyt

pozycja 3 - trokar optyczny o średnicy 5 mm, o długości kaniuli 75 mm oraz 100 mm do wyboru przez Zamawiającego, kaniula z karbowaną powierzchnią zapobiegającą wysuwaniu się kaniuli podczas zabiegu, podwójny system uszczelek – uniwersalna z redukcją 5-12 mm oraz silikonowa uszczelka płatkowa utrzymująca szczelność gazu, przyciski otwierające uszczelki – ułatwiające szybką ewakuację gazu i gazików po zabiegu, kranik dwudrożny, ergonomiczna konstrukcja zapewniająca komfortowy chwyt

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu nr 43

Wnosimy o wydzielenie z pakietu pozycji nr 5 – retraktor wątrobowy Pretzelflex 5 mm x 320 mm i utworzenie pakietu 43A zawierającego tą pozycję.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 32

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów SWZ) pomp ssąco-płuczających o następujących parametrach:

pozycja 1 – jednorazowy system ssania i płukania do zabiegów laparoskopowych z końcówką roboczą o średnicy 5 mm, długość 34 cm, z dwoma przyciskami do ssania i płukania oznaczone kolorystycznie, uchwyt pistoletowy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu nr 5

W związku z tym, że wyspecyfikowane w pakiecie nr 5 – klipsy tytanowe i polimerowe są implantami medycznymi, prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga aby do zaferowanych klipsów (pozycja 1,2 i 3) były dołączone wklejki do kartoteki pacjenta zawierające co najmniej takie informacje jak: nazwa producenta, nazwa produktu, nr katalogowy, nr serii oraz datę ważności produktu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu 36

Czy Zamawiający dopuści aby zgodność z normą 455 potwierdzona była Kartami Danych Technicznych wystawionymi przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17 dotyczy Pakiet 46 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy bez podwójnego pakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18 dotyczy Pakiet 46 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m², rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrznie w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo, odporność na penetrację płynów 37 cm H₂O w rozmiarze od M-XXL, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19 dotyczy Pakiet 46 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sterylne wzmocnione fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocnione dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m². W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrznie w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo, odporność na penetrację płynów 37 cm H₂O w obszarze wzmocnienia 160 cm H₂O w rozmiarze od M-XXL, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 dotyczy Pakiet 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w opakowanie typu twarde blister z dwoma wgłębieniami na płyny o składzie:

serweta z laminatu FB	45x75cm	1
serweta z laminatu FB z otworem i przylepcem wokół otworu	50x60cm;Ø8cm	1
tupfer kula 17N	20x20cm	3
Kompresy włókninowe 30 g/m2	7,5x7,5cm	5
pęseta plastikowa	13 cm	1
pęseta metalowa chirurgiczna	12 cm	1
imadło metalowe	13 cm	1
nożyczki metalowe ostro-ostre	11 cm	1

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 pkt. 2) wzoru umowy na zmniejszenie kar umownych w wysokości 0,5% wartości towaru niedostarczonego?

Odpowiedź: Zamawiający potrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający potrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 44

poz.1,2,3,4.

Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, 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 do zabezpieczenia portu pacjenta oraz szeroki otwór do pobierania próbek lub zadawania saszetek z

żelem. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady oraz kanistry o pojemności 1000ml,2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową(która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczepek do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności). Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na cechy użytkowe(szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, **antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników** (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku nie dopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza system równoważny pod warunkiem, że dostarczane wkłady pakowane indywidualnie z drenem lub bez dostarczane będą w formie częściowo złożonej lub sprasowanej ograniczającej powierzchnie ich magazynowania ponadto oferent po podpisaniu umowy zobowiązany jest do bezpłatnego użyczenia na okres trwania umowy pojemników wielokrotnego użytku kompatybilnych z oferowanymi wkładami wraz z ich uchwytami w ilości minimum 80 sztuk - 2l, 30 szt – 1l, oraz stelaży jezdnych 4 szt na butle 2 litrowe.

Pytanie nr 24 dotyczy pakietu nr 44

poz.1,2,3,4.

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: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 44

poz.2,4.

Prosimy o dopuszczenie pakowania zestawów, folia-folia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 44

Prosimy o dopuszczenie drenu o śr.wew.5,6mm i dł.2,1m.

Odpowiedź: Dopuszcza długość drenu 2,1m natomiast średnica drenu zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27 dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 pozycja 1 dopuści makroporowatą siatkę polipropylenową do zaopatrywania przepukliny pępkowej zaopatrzoną w powłokę ePTFE (teflon) zapobiegającą powstawaniu zrostów. Siatka zaopatrzona w system fiksacji utrzymujący siatkę na płasko oraz troczki i system powietrzny ułatwiający prawidłowe rozłożenie i mocowanie siatki. Rozmiar średnicy 9cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 28 dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 pozycja 2 dopuści makroporowatą siatkę polipropylenową do zaopatrywania przepukliny pępkowej zaopatrzoną w powłokę ePTFE (teflon) zapobiegającą powstawaniu zrostów. Siatka zaopatrzona w system fiksacji utrzymujący siatkę na płasko oraz troczki i system powietrzny ułatwiający prawidłowe rozłożenie i mocowanie siatki. Rozmiar średnicy 6,8cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29 dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 pozycja 2 dopuści makroporowatą siatkę polipropylenową do zaopatrywania przepukliny pępkowej zaopatrzoną w powłokę ePTFE (teflon) zapobiegającą powstawaniu zrostów. Siatka zaopatrzona w system fiksacji utrzymujący siatkę na płasko oraz troczki i system powietrzny ułatwiający prawidłowe rozłożenie i mocowanie siatki. Rozmiar średnicy 5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści siatkę przepuklinową do zaopatrywania przepuklin w brzusznych techniką laparoskopową oraz otwartą, kompozyt polipropylenu laminowany jednostronną warstwą ePTFE zapobiegającą powstawaniu zrostów zaopatrzonej w znacznik ułatwiający pozycjonowanie siatki. Gramatura siatki 120 g/m², całkowita grubość siatki: 0,5mm, grubość pojedynczego włókna 0,18mm, wielkość porów 0,9x1,1mm, wielkość mikroperforacji po stronie ePTFE: 0,8mm. Rozmiar siatki 30x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31 dotyczy pakietu 15

Czy Zamawiający dopuści do przetargu jednorazowy, wysokochłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAF; zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14 mm (pozytywny wynik EN 20811) i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7 mm na całej długości prześcieradła; wymiary prześcieradła 101 cm (+/-1 cm) x 228 cm (+/- 1 cm); wchłanianość min. 3200 g/m² potwierdzona badaniem akredytowanego laboratorium; wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485, ilość w opakowaniu 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32 dotyczy Pakiet 48

Czy Zamawiający dopuści do przetargu osłonę foliową na ramię sprzętu medycznego typu C przeznaczoną do szczelnego zabezpieczenia ramienia aparatu RTG do zabiegów operacyjnych, produkt jałowy jednorazowego użytku o wymiarach 104x188 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33 dotyczy pakietu nr 10

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego użytku anestetycznego, rury rozciągane do długości 2 m plus trzecia dodatkowa o długości do 1,5 m, z workiem 1L, ze złączem Y oraz kolankiem, dla dzieci, śr. 15 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34 dotyczy pakietu nr 40 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie masek z drenem o długości 1,8 m, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35 dotyczy pakietu nr 40 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie masek z drenem o długości 1,8 m, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36 dotyczy pakietu nr 40 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie przedłużacza do drenu o długości 2,1 m.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 37 dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z §4 ust. 1 pkt. 2 do wysokości 0,5% wartości towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem oraz wynikającej z §4 ust. 1 pkt. 3 do wysokości 1% wartości towaru, którego dostawy Wykonawca odmówił?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38 dotyczy pakietu nr 10

Prosimy o dopuszczenie - Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dzieci o średnicy rur 15 mm i złączy od strony urządzenia 22 mm, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: EVA, PE bez lateksu. Zestaw zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 150 cm, wewnątrz ,lekko karbowane, zakończone od strony pacjenta kątowym trójnikiem Y, ramię do worka o stałej długości 110 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności 1l wraz z łącznikiem do worka. Worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanemu się jego powierzchni.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rur wewnętrznie gładkich.

Pytanie nr 39 dotyczy Załącznik nr 4 – wzór umowy

§4 ust. 1 pkt. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40 dotyczy wzoru umowy

9 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zapłatę należności w terminie 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41 dotyczy Pakiet nr 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły typu motylek w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42 dotyczy Pakiet nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3 częściowych luer w rozmiarze 2/3ml, 5/6ml, 10/12ml, 20/22 ml,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43 dotyczy Pakiet nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3 częściowych luer 20 ml w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 dotyczy Pakiet 11 Zestaw do kaniulacji metodą Seldingera

Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji tętnicy metodą SEDLINGERA 3F, dł.8-10cm, kanał D 22G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45 dotyczy Pakiet 29 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń

Czy Zamawiający dopuści:

Poz.1 Rozm. 6F/15-16 cm 1 kanałowy

Poz.4 Rozm. 3F/8-10 cm 1 kanałowy

Poz.5 Rozm. 5F/8cm lub 13cm– 2 kanałowy

Poz.7 Rozm. 3F/10cm – 1 kanałowy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie nr 46 dotyczy Pakiet 30 Zestaw do dializy Poz.1 i po.2

Czy Zamawiający wymaga zestawu - zakładany metodą Seldingera, ze zmodyfikowaną igłą Seldingera posiadającą dodatkową zintegrowaną zastawkę, cewnik matowy ze znacznikami długości widoczny w promieniach RTG, kolorowe oznaczenie zakończeń, łączniki dostępu bezigłowego na kanałach cewnika, przesuwane regulowane skrzydełka mocujące, przewodnica nitinolowa odporna za zaginanie i załamywanie ze znacznikami z elastyczną końcówką J, strzykawka 3-częściowa, rozszerzadło, skalpel, zatyczka mocująca, pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 47 dotyczy Zestawy do stymulacji Poz.1 i po.2

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zestawów: Igły o podwyższonej echogeniczności, bardzo dobrze widoczne pod USG do przeprowadzenia blokad nerwów obwodowych, z możliwością podłączenia do stymulatora nerwów obwodowych, posiadające :

- wygodny karbowany uchwyt z wyraźnym znacznikiem kierunku szlifowania oraz nierozłączalnym od igły drenikiem infuzyjnym oraz kabelkiem elektrycznym.
- igły pokryte gładką warstwą izolacyjną na całej swojej długości poza szlifem
- szlif 30o
- znaczniki głębokości wkłucia igły co 1 cm
- powierzchnia echogeniczna na odcinku 20 mm od czubka igły dająca echo w postaci trzech czytelnych odcinków. Igły w rozmiarach zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 48 dotyczy pakietu nr 11

czy zamawiający w pakiecie 11 dopuści cewnik o średnicy 0.9mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49 dotyczy pakietu nr 42

czy zamawiający w pakiecie 42 pozycji 2 dopuści igłę o rozmiarze 21 G, reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50 dotyczy zapisów SWZ:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 51 dotyczy Parametry Techniczne:

Dotyczy Pakietu nr 8

Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się z karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 52 dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający może określić czy etykiety z poz. 1 i 2 mają być kompatybilne z metkownicą z poz. 4, czy też Zamawiający ma dodatkowo na wyposażeniu metkownicy, z którymi etykiety także powinny być kompatybilne. Jeśli tak, prosimy o podanie rodzaju metkownicy.

Odpowiedź: Zgodnie z posiadanymi metkownicami opisanymi w SWZ.

Pytanie nr 53 dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1 –

Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z trzecią dodatkową rurą o długości 1,2m i workiem bezlateksowym o pojemności 2l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 54 dotyczy Pakiet nr 10, pozycja nr 1 –

Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z trzecią dodatkową rurą o długości 1m i workiem bezlateksowym o pojemności 2l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 55 dotyczy Pakiet nr 31, pozycja nr 3 –

Czy zamawiający dopuści rurki ze stałym szyldem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 56 dotyczy Pakiet nr 40, pozycja nr 3 –

Czy zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57 dotyczy Pakiet 16, poz. 3-8,12

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-8,12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 58 dotyczy Pakiet 16, poz. 3

Czy zamawiający dopuści maseczki bez oznaczeń graficznych zewnętrznej strony maski, natomiast dopuści maski z zewnętrznej strony niebieskie, od wewnątrz białe – oznaczenie kolorystyczne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 59 Pakiet 16, poz. 7

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z jednowarstwowej włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 60

Czy zamawiający dopuści czepek bez możliwości wywinięcia, za to posiadający warstwę pochłaniającą pot?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 61 dotyczy Pakiet 16, poz. 3-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62 dotyczy Pakiet 16, poz. 5-6,7,12,

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63 dotyczy Pakiet 16, poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64 dotyczy Pakiet nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki kompozytowej nieprzylegającej wykonanej z przędzy wielowłóknowej z politereftalanu etylenu (PET - poliester), pokrytej z jednej strony niebieską powłoką antyadhezyjną z poliuretanu (PUR)., która zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki i gwarantuje przepuszczalność, dzięki której można uniknąć zagnieżdżenia się bakterii chorobotwórczych, siatka w postaci trójwymiarowej nadająca się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną jak i laparoskopową. Grubość siatki: 1,38mm, gramatura średnia: 184g/m², porowatość strona trzewna 1,4%, porowatość strona ścienna 55%, wielkość porów 2,58 x 1,63 mm, z oznaczeniem strony implantacji (szwy kierunkowe), z możliwością przycinania siatki bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadającą pamięć kształtu w rozmiarze 30 x 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65 Dot. Pakiet 1, pozycja 3 –

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66 Dot. Pakiet 12, pozycja 1-4 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o paroprzepuszczalności 850g/m²/24h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67 Dot. Pakiet 12, pozycja 4 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o powierzchni całkowitej 56 x 84 cm, powierzchni klejącej 56 x 78 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68 dot. Pakiet 15, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu o chłonności 3820,18ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69 Dot. Pakiet 15, pozycja 1 –

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'10 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70 Dot. Pakiet 16, pozycja 1 –

Czy Zamawiający oczekuje w tej pozycji ręcznika sterylne?

Odpowiedź: Tak, jałowego.

Pytanie nr 71 Dot. Pakiet 16, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ręcznika w rozmiarze 40 x 40 cm, pakowanego a'1 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 72 Dot. Pakiet 16, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ręcznika w rozmiarze 30 x 40 cm, pakowanego a'50 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 73 Dot. Pakiet 16, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ręcznika w rozmiarze 40 x 70 cm, pakowanego a'50 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 74 Dot. Pakiet 16, pozycja 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski typ IIR bez pianki przeciwko parowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 75 Dot. Pakiet 16, pozycja 3 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski o BFE = 98,24%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76 Dot. Pakiet 16, pozycja 3 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski typu IIR?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77 Dot. Pakiet 16, pozycja 3 –

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 Dot. Pakiet 16, pozycja 4-7, 12 –

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'100 szt z przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79 Dot. Pakiet 16, pozycja 6 –

Czy Zamawiający ma na myśli czepek typu furażerka z tyłu ściągany elastyczną gumką?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 80 Dot. Pakiet 16, pozycja 7 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka o kroju furażerki z trokami, wykonanego w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m2 zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywiniecie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 81 Dot. Pakiet 16, pozycja 8 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha w rozmiarze L, o gramaturze min. 20 g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 82 Dot. Pakiet 16, pozycja 9 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony na buty będącej środkiem ochrony indywidualnej, objętej 23% podatkiem vat?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 83 Dot. Pakietu nr 16 poz. 10

Pakiet 16, pozycja 10 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłon na kończyny w rozmiarze 70 x 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 84 Dot. Pakiet 16, pozycja 11 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony na kończynę w rozmiarze 30 x 80 cm z taśmą 10 x 50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 85 Dot. Pakiet 16, pozycja 12 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie czepka wiązanego w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 86 Dot. Pakiet 16, pozycja 13 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ubrania operacyjnego z włókniny SMS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 87 Dot. Pakiet 16, pozycja 13 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ubrania operacyjnego ze spodniami bez kieszeni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 88 dot. Pakiet 16, pozycja 15 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony na stolik Mayo w rozmiarze 140 x 80 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 89 dot. Pakiet 16, pozycja 16, 17 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szczotek pakowanych a'40 szt w karton służący za dozownik/podajnik?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 90 dot. Pakiet 16, pozycja 18 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie torby na narzędzia w rozmiarze 30 x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 91 dot. Pakiet 33, pozycja 2 –

Czy Zamawiający dopuści igły motylek w opak. handlowych a'100 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92 dot. Pakiet 35, pozycja 1c –

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 10ml z podziałką co 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 93 dot. Pakiet 35, pozycja 1d –

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml z podziałką co 0,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Mają być strzykawki 20ml z podziałką co 1ml.

Pytanie nr 94 dot. Pakiet 35, pozycja 1d –

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opak. a'50 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95 dot. Pakiet 36, pozycja 1 –

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie zgodności z normą EN455 raportem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 96 dot. Pakiet nr 37, pozycja 1 -

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drzewa oskrzelowego o pojemności zbiornika 25 ml i zintegrowanymi z nakrętkę pojemnika 2 drenami (jeden zakończony końcówką lejkowatą, drugi łącznikiem z kontrolą siły ssania)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności ze standardowym sprzętem do odsysania.

Pytanie nr 97 dot. Pakiet nr 39, pozycja 1 -

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz ze średnicą wew. drenu 3,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 98 dot. Pakiet nr 40, pozycja 3 –

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99 dot. Pakiet 45, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu jałowego do operacji biodra, serweta główna 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 rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 205.6/199.4 kPa. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H₂O. Chłonność wzmocnienia min. 680%. Skład:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm

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

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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 100 dot. Pakiet 45, pozycja 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu jałowego do operacji TUR, o składzie:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

1 x serweta o wymiarach 190 cm x 230 cm zintegrowana z osłonami na kończyne, z otworem brzuszny o średnicy 6 cm oraz kroczywym 6 cm, zintegrowana z bezlateksową osłoną palca do badania per rectum, torebką do zbiórki płynów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 101 dot. Pakiet 45, pozycja 3 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu jałowego uniwersalnego, z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowane z dwoma poczwórnymi organizatorami przewodów. Wytrzymałość na wypychanie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 120/110 kPa. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O. Skład:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cm x190 cm

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30cm x 30cm

1 x taśma samoprzylepna włókninowa o wymiarach 10cm x 50cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80cm x145 cm

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 102 dot. Pakiet 45, pozycja 4 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu jałowego uniwersalnego z fartuchami, o składzie:

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm

4 x ręcznik chłonny z włókniny spunalce o wymiarach 30cm x 30cm

1 x fartuch chirurgiczny standard, L

2 x fartuch chirurgiczny standard, XL

FARTUCH: Jednorazowy, jałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny standard wykonany z włókniny hydrofobowej typu SMS o gramaturze 35 g/m². Rzep o długości 12,5 - 13 cm na jednej części fartucha i 6,5 - 7,5 cm na drugiej części fartucha. Odporność na przenikanie cieczy 50.47 cm H₂O.

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m². Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O. Współczynnik pylenia 3.4log10?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 103 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z serwetą na stolik instrumentariuszki 150cm x 190cm (zamiast 140cm x 190cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 104 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z kieszenią na instrumenty jednokomorową 40cm x 30cm (zamiast 41cm x 33cm) z folii PE?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 105 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z folią operacyjną pow. całkowita 30cm x 28cm (zamiast 38cm x 25cm), powierzchnia lepna 30cm x 22cm (zamiast 28cm x 25cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 106 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z taśmą lepną 50cm x 9cm z tolerancją wymiarów +/- 1cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 107 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą 75cm x 90cm (zamiast 75cm x 93cm) ze wzmocnieniem chłonnym, przylepną na dłuższym boku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 108 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą 180cm x 180cm (zamiast 196cm x 196cm) ze wzmocnieniem chłonnym, przylepną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 109 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z przylepnym organizatorem przewodów typu rzep/velcro 2cm x 22cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 110 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą 150cm x 240cm (zamiast 152cm x 260cm) ze wzmocnieniem chłonnym, przylepną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 111 dot. Pakiet 45, pozycja 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetami okrywającymi pacjenta wykonanymi z dwuwarstwowego laminatu (chłonna włóknina PP + nieprzemakalna folia PE) o gramaturze 60g/m², ze wzmocnieniem chłonnym z włókniny SM (spunbond, meltblown) o gramaturze 80 g/m² (łączna gramatura w strefie wzmocnienia 140 g/m²)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112 dot. Pakiet 46, pozycja 1, 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów z zapięciem typu rzep w okolicy karty: lewy rzep 3cm x 13cm i prawy 3cm x 7cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 113 dot. Pakiet 46, pozycja 1, 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów w rozmiarach M, L, XL, XXL?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 114 dot. Pakiet 46, pozycja 1, 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów pakowanych pojedynczo w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 115 dot. Pakiet 46, pozycja 1, 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów pakowanych razem z 2 szt ręczników chłonnych z wewnętrznym owinięciem we włókninę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 116 dot. Pakiet 46, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o odporności na przenikanie cieczy > 20 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 117 dot. Pakiet 46, pozycja 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o odporności na przenikanie cieczy > 10 cm H₂O, w obszarze wzmocnień > 100 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 118 dot. Pakiet 47, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zapakowanego w rękaw foliowo-papierowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 119 dot. Pakiet 47, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zapakowanego w rękaw foliowo-papierowy, z dodatkowo dodanym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym na płyny w ramach tacki typu blister?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 120 dot. Pakiet 47, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do zakładania szwów o składzie:

1 x Kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm

1 x Pęseta metalowa anatomiczna typu ADSON 12cm

6 x Tupfer z gazoy bawełnianej bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

1 x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 12,5cm

1 x Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm ostre/ostre

1 x Strzykawka 3-częściowa 10 ml Luer Lock, rozpakowana

1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40), 18G x 1 1/2" różowa, rozpakowana

1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40), 21G x 1 1/2" zielona, rozpakowana

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

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, nieprzylepna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza skład zestawu + opak zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 121 dot.– Pakiet 48, pozycja 1 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony foliowej na ramię C złożoną z 3 części:

- górna osłona na aparaturę w rozmiarze 100cm x 160cm,
- dolna osłona na aparaturę w rozmiarze 80 cm x 150cm,
- 2 taśmy do mocowania samoprzylepne 3cm x 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 122 dot. Pakiet 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 pozycja 3 dopuści makroporowatą siatkę polipropylenową do zaopatrywania przepukliny pępkowej zaopatrzoną w powłokę ePTFE (teflon) zapobiegającą powstawaniu zrostów. Siatka zaopatrzona w system fiksacji utrzymujący siatkę na płasko oraz troczki i system powietrzny ułatwiający prawidłowe rozłożenie i mocowanie siatki. Rozmiar średnicy 5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 123 dot. Pakiet 43

Poz.1

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści zestaw składający się z trokara optycznego o średnicy 12mm z wbudowaną redukcją 5-12mm, długość 100mm, kaniula żebrowana, zawór gazowy, obturator z separatorem tkankowym z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację podczas wprowadzania trokara, oraz trokar o długości 150 mm z atraumatycznym żebrowaniem, do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 124 dot. Pakiet 43

Poz.2

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści zestaw składający się z trokara optycznego o średnicy 11mm z wbudowaną redukcją 5-11mm, długość 100mm, kaniula żebrowana, zawór gazowy, obturator z separatorem tkankowym z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację podczas wprowadzania trokara

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 125 dot. Pakiet 43

Poz.3

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści zestaw składający się z trokara optycznego o średnicy 5mm, długość 75 mm oraz 110mm, kaniula żebrowana lub zaawansowany system fiksacji z balonikiem oraz dyskiem retencyjnym, zawór gazowy, obturator z separatorem tkankowym z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację podczas wprowadzania trokara do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 126 dot. Pakiet 43

Poz.5

Czy Zamawiający wyłączy z Pakietu 43 pozycję 5 i przenieś ją do innego pakietu. Umożliwi to złożenie alternatywnych ofert produktów które w pełni odpowiadają parametrom SIWZ oferując wymagane bezpieczeństwo i funkcjonalność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 127 dot. Pakiet 5

Czy Zamawiający w pak 5 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe niewchłaniające j.u.do laparoskopii, rozmiar HEM-O-LOK XL (do klipsownicy wielokrotnego użytku PILLING WECK) 6 klipsów w magazynku 84 sztuki klipsów w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę jeżeli oferent użyje na czas umowy klipsowanie PILLING WECK do wyżej opisanych klipsów

Pytanie nr 128

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pak 5 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

Pytanie nr 129

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w pak 5 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

Pytanie nr 130 dotyczy Pakietu nr 36 – Rękawice winylowe:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic winylowych, dla których na spełnienie zgodności z normą EN 455 zamiast certyfikatu jednostki notyfikującej Wykonawca przedłoży raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym oraz Deklarację Zgodności od producenta. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 131 dotyczy Pakietu nr 46 – Sterylne fartuchy chirurgiczne –

dotyczy poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji fartuchów chirurgicznych sterylnych wykonanych z włókniny pięciowarstwowej SMMMS. Rękawy fartucha nie są klejone - elementy fartucha posiadają szwy wykonane techniką ultradźwiękową – czterościeżkowy szew ultradźwiękowy. Jest to lepszy sposób łączenia materiału od klejenia. Fartuch posiada rzep przy szyi o wymiarach 2 x 10 cm. Rzep tradycyjnie zapinany przy szyi. Odporność na przenikalność płynów 41 cm H₂O. W opakowaniu znajdują się również 2 chłonne ręczniki 30x40cm. Dostępne rozmiary: M, L, XL, XXL. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 132 dot. Pakietu nr 46 – Sterylne fartuchy chirurgiczne – dotyczy poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji fartuchów chirurgicznych sterylnych wykonanych z włókniny pięciowarstwowej SMMMS. Rękawy fartucha nie są klejone - elementy fartucha posiadają szwy wykonane techniką ultradźwiękową – czterościeżkowy szew ultradźwiękowy. Jest to lepszy sposób łączenia materiału od klejenia. Fartuch posiada rzep przy szyi o wymiarach 2 x 10 cm. Rzep tradycyjnie zapinany przy szyi. Odporność na przenikalność płynów w obszarze krytycznym 81,5 cm H₂O, w obszarze mniej krytycznym 48,5 cm H₂O. W opakowaniu znajdują się również 2 chłonne ręczniki 30x40cm. Dostępne rozmiary: M, L, XL, XXL. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 133 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a) 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 2);
- b) 0,5% wartości towaru, którego dostawy Wykonawca odmówił 3);
- c) 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 4).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 134

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu,

tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku

z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 135

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 136

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 i § 11 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 137

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze

sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Za dostawę towaru do magazynowaniu Zamawiającego odpowiada dostawca, dostawa ma być zrealizowana środkami transportu zgodnie z odpowiednimi przepisami w tym zakresie.

Pytanie nr 138

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

Odpowiedź: Za dostawę towaru do magazynowaniu Zamawiającego odpowiada dostawca, dostawa ma być zrealizowana środkami transportu zgodnie z odpowiednimi przepisami w tym zakresie.

Pytanie nr 139

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

Odpowiedź: Za dostawę towaru do magazynowaniu Zamawiającego odpowiada dostawca, dostawa ma być zrealizowana środkami transportu zgodnie z odpowiednimi przepisami w tym zakresie.

Pytanie nr 140

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

Odpowiedź: Za dostawę towaru do magazynowaniu Zamawiającego odpowiada dostawca, dostawa ma być zrealizowana środkami transportu zgodnie z odpowiednimi przepisami w tym zakresie.

Pytanie nr 141 dotyczy pakietu nr 25

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25, w pozycji nr 1, wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 142 dotyczy pakietu nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 33, w pozycji nr 1, igły iniekcyjne, wymaga aby zaoferować w pozycji igieł o rozmiarze 1,1 oraz 1,2 igły o dwóch rodzajach ścięcia ostrza. Długościęte do standardowych

iniekcji oraz krótkościę do np. ewakuacji ropni. Do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 143 dotyczy pakietu nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 33, w pozycji nr 2, dopuści do zaferowania igły motylek pakowane w opakowanie a' 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 144 dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35, w pozycji nr 1, wymaga zaferowania strzykawkę umożliwiającą podawanie także leków cytostatycznych odpornych na światło?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 145 dotyczy pakietu nr 35

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający w pakiecie nr 35, w pozycji strzykawki trzyczęściowej o pojemności 20 ml, wymaga przedziałki co 1ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga co 1ml.

Pytanie nr 146 dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35, w pozycji dotyczącej strzykawki trzyczęściowej 20 ml, dopuści do zaferowania opakowanie 50szt, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 147 dotyczy pakietu nr 40

Czy Zamawiający w pakiecie nr 40, w pozycji nr 1, dopuści do zaferowania maski tlenowe z dwoma dyszami Venturiego (do różnego stężenia O₂)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 148 dotyczy Pakiet 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii bakteriobójczej wykonanej z poliuretanu 25 +/-5 μ o powierzchni lepnej cm. Pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w celu zapewnienia skuteczności środka bójczego Zamawiający oczekuje zaferowania folii bakteriobójczych pakowanych w folię aluminiową, sterylizowanych radiacyjnie

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaferowania folii bakteriobójczych klasyfikowanych jako klasa III

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 149 dotyczy Pakiet 13 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej poliuretanowa, samoprzylepna, wodoszczelna, 25 +/-5 μ antystatyczna, przepuszczalna dla pary wodnej, nieprzepuszczalna dla bakterii. Grubość folii – z klejem, paro przepuszczalność (współczynnik MVTR 670 \pm 50 g/m²/24h).. Powierzchnia łączna 20x20cm, powierzchnia klejąca 15x20cm.

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150 dotyczy Pakiet 13 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej poliuretanowa, samoprzylepna, wodoszczelna, 25 +/-5 μ antystatyczna, przepuszczalna dla pary wodnej, nieprzepuszczalna dla bakterii. Grubość folii – z klejem, paro przepuszczalność (współczynnik MVTR 670 \pm 50 g/m²/24h).. Powierzchnia łączna 40x40cm, powierzchnia klejąca 40x34cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151 dotyczy Pakiet 13 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej poliuretanowa, samoprzylepna, wodoszczelna, 25 +/-5 μ antystatyczna, przepuszczalna dla pary wodnej, nieprzepuszczalna dla bakterii. Grubość folii – z klejem, paro przepuszczalność (współczynnik MVTR 670 \pm 50 g/m²/24h).. Powierzchnia łączna 40x40cm, powierzchnia klejąca 40x34cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 152 dotyczy Pakiet 13 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej poliuretanowa, samoprzylepna, wodoszczelna, 25 +/-5 μ antystatyczna, przepuszczalna dla pary wodnej, nieprzepuszczalna dla bakterii. Grubość folii – z klejem, paro przepuszczalność (współczynnik MVTR 670 \pm 50 g/m²/24h).. Powierzchnia łączna 80x80cm, powierzchnia klejąca 70x80cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 153 dotyczy Pakiet 41 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu z włókniny polipropylenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154 dotyczy Pakiet 41 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradła z włókniny polipropylenowej w rozmiarze 200x160cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 155 dotyczy Pakiet 48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony foliowej na ramię typu C w rozmiarze 104x188cm.

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 156 dotyczy Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści serwetę z warstwą spodnią pełnobarierową, antypoślizgową wykonana z folii polietylenowej?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 157 dotyczy Pakiet 46 poz.1.2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami szytymi szwem ultradźwiękowym trójścieżkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 158 dotyczy Rozdział XX SWZ

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rozbieżności. W pkt.9 podane jest, że dla Pakietu 3 kryterium jest cena i termin dostawy, natomiast w pkt 10 pakiet nr 3 nie jest wymieniony ale podane jest kryterium jakości dla pakietu nr 3 i liczba wymaganych próbek.

Odpowiedź: W pakiecie nr 3 kryterium to cena i ocena użytkowa nastąpiła omyłka Zamawiającego.

Pytanie nr 159 dotyczy Projekt umowy §4 ust.1 pkt.2

Prosimy o zmniejszenie wielkości kar umownych do poziomu 0,5% wartości towaru niedostarczonego.

Odpowiedź Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 160 dotyczy pakietu nr 46

Poz. 1 - Czy można zaoferować fartuchy chirurgiczne wykonane w włókniny SMMS, co oznacza włókninę SMS ze wzmocnioną warstwą wewnętrzną, z rzepami w rozmiarach 3x4cm i 3x8cm, dostępne w rozmiarach M-L o długości 120cm, XL o długości 130cm i XXL o długości 150cm, z rękawami ze szwem ultradźwiękowym na całej długości, których wskaźnik na penetrację płynów

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 161 dotyczy pakietu nr 46

Poz. 2 - Czy można zaoferować fartuchy chirurgiczne wykonane w włókniny SMMS, co oznacza włókninę SMS ze wzmocnioną warstwą wewnętrzną, z rzepami w rozmiarach 3x4cm i 3x8cm, dostępne w rozmiarach M-L o długości 120cm, XL o długości 130cm i XXL o długości 150cm, z rękawami ze szwem ultradźwiękowym na całej długości, których wskaźnik na penetrację płynów wynosi min. 35cm H₂O a w obszarze wzmocnień wykonanych z 2-warstwowego laminatu z włókniny poli-propylenowej i folii polietylenowej min. 155 cm H₂O, z wewnętrznym opakowaniem z -papieru krepowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 162 dotyczy pakietu nr 46

Poz. 1 - Czy można zaoferować fartuchy chirurgiczne wykonane w włókniny SMMS, co oznacza włókninę SMS ze wzmocnioną warstwą wewnętrzną, z rzepami w rozmiarach 6,5x3cm i 14x3cm, dostępne w rozmiarach S-M o długości 120cm, L o długości 130cm i XL o długości 150cm i XXL o długości 150cm, z rękawami ze szwem ultradźwiękowym na całej długości, których wskaźnik na penetrację płynów wynosi min. 36cm H₂O, z wewnętrznym opakowaniem z -papieru krepowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 163 dotyczy pakietu nr 46

Poz. 2 - Czy można zaoferować fartuchy chirurgiczne wykonane w włókniny SMMS, co oznacza włókninę SMS ze wzmocnioną warstwą wewnętrzną, z rzepami w rozmiarach 6,5x3cm i 14x3cm, dostępne w rozmiarach S-M o długości 120cm, L o długości 130cm i XL o długości 150cm i XXL o długości 150cm, z rękawami ze szwem ultradźwiękowym na całej długości, których wskaźnik na penetrację płynów wynosi min. 36cm H₂O a w obszarze wzmocnień wykonanych z 2-warstwowego laminatu z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowej powyżej 150cm H₂O, z wewnętrznym opakowaniem z -papieru krepowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UWAGA!

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ, jeżeli mają wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.

Z poważaniem