



ZPZ – 2375 –1492/23

Olsztyn, dnia 23.03.2023 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

**ZPZ-06/02/2 Przetarg nieograniczony pn. „Dostawa materiałów medycznych sterylnych,
jednorazowego użytku”**

W związku z zapytaniami uczestników postępowania na materiałów medycznych sterylnych, jednorazowego użytku, Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie 1

pakiet 28, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów leków cytotoksycznych z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego - z kolcem standardowym. Posiadający filtr hydrofobowy bakteryjny 0,1 µm i filtr cząsteczkowy 5 µm oraz samouszczelniający się zawór bezigłowy zapobiegający wyciekowi leku; z końcówką Luer-Lock. Wolny od lateksu i PCV, sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Czas stosowania do 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 2

Pytanie dotyczy pakietu 13

poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści igły do ostrzykiwania długości 2300 mm, długość igły 4-6 mm średnica igły 0,6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 3

Pytanie dotyczy pakietu 15 i 16

Czy Zamawiający dopuści pętle o grubości drutu 0,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę za zaferowanie pętli o długości drutu 0,4 mm?

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 54 dopuści zestaw do drenażu przezskórnego opłucnej i otrzewnej o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej);

przezskórny cewnik Pigtail w rozmiarze 9CH/długość 21,6 cm lub 12CH / długość 26,3 cm (do wyboru) wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni; zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik luer-lock/stożkowy do podłączenia do systemu drenażowego. Zestaw jednorazowy, sterylny, zapakowany na tacce (blister).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu o lepszych parametrach, światłowodową, jednorazową, Miller - rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, McIntosh – rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5. Wszystkie rozmiary łyżek pochodzą od jednego producenta. Nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielonaspeyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru

zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Plastikowa stopka łącząca się z rękojęścią. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojęści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu. Pakowane w podwójne opakowanie folia-folia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękojęści z podłużnymi frezami, zapewniającymi pewny chwyt, bez zbędnej w tym przypadku powłoki antypoślizgowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękojęści jak w pytaniu wyżej – poz. 2 pakiet nr 7.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antibakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej) o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 8

dot. Pakietu 45, pozycja 1:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby retraktor miał przymocowaną linkę z pętelką ułatwiającą wyjmowanie retraktora z nacięcia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby retraktor miał przymocowaną linkę z pętelką ułatwiającą wyjmowanie retraktora z nacięcia.

Pytanie 9

dot. Pakietu 45, pozycja 1-3:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby poliuretan który ma bezpośredni kontakt z raną będzie wolny od lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga aby produkt nie zawierał lateksu.

Pytanie 10

dot. Pakietu 45, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści retraktor dostosowany do długości cięcia 9-14 cm? Do 9 cm cięcia standardowo odpowiada retraktor w rozmiarze „M” opisany w pozycji wyżej tego samego pakietu, kolejny rozmiar „L”, który proponujemy, pozwala użyć retraktor do dłuższej linii cięcia niż wymagany w opisie. Pozostałe wymagania bez zmian. Dodatkowo proponujemy wybór Zamawiającemu pomiędzy elastycznym retraktorem a sztywnym – dla lepszego rozwarcia ran w szczególności u pacjentów z grubszą tkanką.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie retraktora dostosowanego do długości cięcia 9-14 cm.

Pytanie 11

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 7 ust.2a wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 2a wskazał: zapłaty kary umownej w wysokości 5% wartości niezrealizowanej dostawy brutto w części (pakiecie), w którym zakup interwencyjny wstąpił. 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 5% 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 5% 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 § 7 ust 2a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 3% wartości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 54 - Zestaw do drenażu przez skórny, jednostopniowy pigtail w rozmiarze długość cewnika 25 cm, średnica 8 i 10 Fr z kompatybilną igłą trokar dwa usztywniacze. Cewnik z pokryciem hydrofilnym na całej jego długości, 5 otworów bocznych. Cewnik wykonany z materiału typu Polyurethane z powłoką hydrofilną gwarantującego gładką powierzchnię. Końcówka pigtaila posiada dodatkowe wzmocnienie widoczności w RTG.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 13

Pakiet nr 32

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 32 worki ochronne do leków światłoczułych:

poz 1 – 25cm+5cm+5cm(rozszerzenie)x40cm

poz 2 – 13cm x 35cm

poz 3 – 13cm x 28cm ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie worków jak w zapytaniu.

Pytanie 14

Pakiet nr 7:

Czy Zamawiający w **pozycji 1** dopuści łyżki jednorazowe do laryngoskopii typ Macintosh w rozmiarach: 2 (dla dzieci), 3 (dla dorosłych) i 4 (dla dorosłych duża), spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 15

Pakiet nr 7:

Czy Zamawiający w **pozycji 2** oczekuje, aby rękojeści do łyżek światłowodowych były dostępne w dwóch rozmiarach – małym i średnim, do wyboru przez Zamawiającego? Możliwość doboru odpowiedniego rozmiaru uchwytu przez użytkownika znacząco poprawi komfort w użytkowaniu laryngoskopu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 16

Pakiet nr 8:

Czy Zamawiający dopuści igły ze szlifem Hubera do długich przetoczeń o następujących parametrach:

- igła umieszczona centralnie względem korpusu,

- z przezroczystym drenem o długości min.20cm, wykonanym z TOTM PVC bez DEHP, z zaciskiem do przerw w infuzji,

- z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru zacisku,

- z wygodnymi, karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami do łatwiejszego wprowadzenia igły do portu

- z korpusem wykonanym z przejrzystego materiału, pozwalającego na ciągłą obserwację miejsca wkłucia,

- z miękką poduszką do strony kontaktu ze skórą pacjenta, z medycznej pianki, o grubości min. 4mm, zespolona z korpusem igły

- przeznaczone do podaży pod standardowym ciśnieniem do 45 psi.

- w rozmiarach 22G (16, 19, 25, 32mm), 20G (16, 19, 25, 32mm) oraz 19G (19, 25, 32mm)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 17

Pakiet 11

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średnicy 3,55 mm zamiast 3,6mm, dla igły 80mm dla

rozmiaru CH8.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 18

Pakiet 54

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową: cewnik wykonany z poliamidu, z zakończeniem typu pigtail widoczny w Rtg, o średnicy 9F i 12F, dł. 26 cm, w zestawie igła dwuczęściowa 15G, kranik jednodrożny, przedłużacz 25 cm kompatybilny z workiem na mocz, kołnier z opaską zaciskową do mocowania cewnika.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 19

Pakiet 29

Pyt. 1 - Czy Zamawiający w poz. 1-6 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniuli, kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 20

Pakiet 34, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Sterylny worek laparoskopowy jednorazowego użytku. Wyposażony w torebkę o pojemności 500 ml., wykonaną z poliuretanu wytrzymałego na rozdarcia i przesiąkanie, podtrzymywaną przez metalowy pierścień umożliwiający samorozwinięcie worka. Oznaczenie produktu w: nazwa, rozmiar worka, nr katalogowy, producent, nr serii, data ważności, naklejki informacyjne na każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża na zaoferowanie worka laparoskopowego jak w opisie wyżej pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia,

Pytanie 21

Pakiet 38, poz.1 Czy Zamawiający dopuści Worek laparoskopowy do ekstrakcji zresekowanego materiału biologicznego, nieprzepuszczalny i nieprześlakliwy, odporny na rozdarcie o pojemności: 1500ml. Worki zabezpieczone podwójnym szwem. wyposażone w samorozprężalne, metalowe ramiona. Worek zintegrowany z dwuczęściowym aplikatorem (tuba + prowadnica z uchwytem pierścieniowym), wstępnie schowany wewnątrz tulei do wprowadzania. Preferowany worek w kształcie litery U (rozmiar w granicach 170 x 250 mm). Długość trzonu co najmniej 23 cm, średnica trzonu przechodząca przez trokar 10 mm. Oznaczenie produktu w: nazwa, rozmiar worka, nr katalogowy, producent, nr serii, data ważności, naklejki informacyjne na każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża na zaoferowanie worka laparoskopowego jak w opisie wyżej.

Pytanie 22

Pakiet 38, poz.2 Czy Zamawiający dopuści Worek laparoskopowy do ekstrakcji zresekowanego materiału biologicznego, nieprzepuszczalny i nieprześlakliwy, odporny na rozdarcie o pojemności: min 700ml. Worki zabezpieczone podwójnym szwem. wyposażone w samorozprężalne, metalowe ramiona. Worek zintegrowany z dwuczęściowym aplikatorem (tuba + prowadnica z uchwytem pierścieniowym), wstępnie schowany wewnątrz tulei do wprowadzania. Preferowany worek w kształcie litery U (rozmiar w granicach 150 x 215 mm). Długość trzonu co najmniej 23 cm , średnica trzonu przechodząca przez trokar 10 mm. Oznaczenie produktu w: nazwa, rozmiar worka, nr katalogowy, producent, nr serii, data ważności, naklejki informacyjne na każdym opakowaniu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 23

Dotyczy: Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści znaczniki tkankowe kompatybilne z używanymi igłami 8G oraz 10G, aplikowanymi przez igłę biopsyjną? Takie rozwiązanie umożliwia zaaplikowanie markera tuż po wykonanej biopsji próżniowej piersi, precyzyjnie oznaczając miejsce pobierania wycinków.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie znaczników jak w pytaniu.

Pytanie 24

Pytanie 2

Dotyczy: Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści znacznik tkankowy tytanowy, otoczony hydrożelem. Znacznik widoczny jest w obrazowaniu USG (co najmniej 12 miesięcy, następnie ulega absorpcji), ponadto jest widoczny również w obrazowaniu MRI i RTG trwale? Takie rozwiązanie pozwoli na obserwowanie znacznika pod innymi obrazowaniami, nie tylko pod USG ale również MRI oraz RTG.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie znaczników jak w pytaniu.

Pytanie 25

Pytanie 3

Dotyczy: Pakiet nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby znacznik tkankowy był widoczny w obrazowaniu USG (co najmniej 6 miesięcy, następnie ulegał absorpcji), ponadto był widoczny również w obrazowaniu MRI, trwale? Takie rozwiązanie pozwoli na obserwowanie znacznika pod innymi obrazowaniami, nie tylko pod RTG ale również MRI oraz USG, które jest badaniem prostszym i szybszym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie znaczników jak w pytaniu.

Pytanie 26

Pytanie 4

Dotyczy: Pakiet nr 5

Czy Zamawiający dopuści znaczniki tkankowe kompatybilne z używanymi igłami 8G oraz 10G, aplikowanymi przez igłę biopsyjną? Takie rozwiązanie umożliwia zaaplikowanie markera tuż po wykonanej biopsji próżniowej piersi, precyzyjnie oznaczając miejsce pobierania wycinków.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie znaczników jak w pytaniu.

Pytanie 27

Pytanie 5

Dotyczy: Pakiet nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na bezpłatne użyczenie aparatu biopsyjnego, kompatybilnego z używanymi igłami biopsyjnymi w rozmiarze 8G i 10G oraz pojemnikiem próżniowym 800cc. Wyjaśniam, że dodatkowy sprzęt, nie będzie generować dodatkowych kosztów, gdyż serwis urządzenia pozostaje po stronie Producenta. Dodatkowe urządzenie, umożliwi szerszy dostęp pacjentów do diagnostyki chorób piersi, w zakresie procedury biopsji próżniowej piersi, poprawiając również komfort pracy lekarzy, tut. placówki.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż użyczenie aparatu biopsyjnego nie jest przedmiotem zamówienia, a jedynie igły biopsyjne i pojemnik próżniowy, zatem Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 28

Czy w Pakiecie nr 35, poz. 1 Zamawiający dopuści Filtr oddechowy HEPA do respiratorów z mechaniczną metodą filtracji z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy:

z wydzieloną membraną filtracyjną ułożoną w harmonijkę, wykonaną przy użyciu nowoczesnej technologii i najnowszych osiągnięć techniki, dzięki którym jest możliwe uzyskanie parametrów równych lub lepszych z opisanymi swz, przy jednocześnie mniejszej powierzchni filtracyjnej tj. 520 cm², zamiast min. 600 cm² posiadający utratę wilgotności mniejszą, korzystniejszą tj. 5,7 H₂O przy VT=500ml; (zakres wymagany przez Zamawiającego to 5,9-6,0)

szerszy, korzystniejszy zakres objętości oddechowej VT=200-1500 ml.

niższy, korzystniejszy opór przepływu 1,7 cm H₂O przy 60l/min.:

waga filtra niższa, korzystniejsza 47g.

pozostałe parametry filtra zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 53, poz. 1 dopuści maski bez uźebrowania na zewn. stronie kopuły, wykonane z mieszaniny materiału pozwalającego na pewny uchwyt?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 30

Pytania do pakietu 50

Zamawiający w SWZ punkt 3 podpunkt 3.3 wskazał kody CPV dla całego postępowania. Czy Zamawiający może wskazać który kod CPV jest przypisany do pakietu 50?

Instytucje zamawiające powinny znaleźć kod maksymalnie zbliżony do przedmiotu ich zamówienia. Chociaż w niektórych przypadkach może zaistnieć konieczność wyboru przez instytucje zamawiające kilku kodów, ważne jest aby wybrać jeden kod jako nazwę zamówienia. Jeżeli stopień dokładności CPV okaże się niewystarczający, wówczas instytucje zamawiające powinny znaleźć dział, grupę, klasę i kategorie, które w najlepszy sposób będą opisywać planowane zamówienie; W związku z powyższym prosimy o podanie szczegółowego kodu dla pakietu 50.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż kod CPV dla pakietu 50 to:

33140000-3	Materiały medyczne
33141000-0	Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne
33141624-0	Zestawy do podawania leków
33141320-9	Igły medyczne
33141200-2	Cewniki
33141220-8	Kaniula
33141240-4	Akcesoria cewnikowe

Pytanie 31

Pytania do pakietu 50

Z doświadczenia i wiedzy wykonawcy wynika, iż w pakiecie 50 zostały umieszczone produkty o różnej tożsamości.

Art. 5 ust. 9 dyrektywy 2014/24/UE, który nakazuje, aby łącznym szacowaniem wartości dostaw obejmować nie tylko takie same dostawy, ale także dostawy podobne. W świetle motywu 19 dyrektywy 2014/24/UE przez pojęcie podobnych dostaw do celów szacowania należy rozumieć produkty o identycznym lub podobnym przeznaczeniu. Zdaniem wykonawcy produkty w pakiecie nr 18-porty, są różnej funkcjonalności i przeznaczeniu, oraz innym kodzie CPV co jest sprzeczne z wyżej wymienionym zapisem oraz uniemożliwia składanie ofert większej ilości wykonawcom. Dla portów naczyniowych przypisany jest kod CPV 33181100-3 urządzenia do hemodializy, a dla obłożeń CPV 33141000-0 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Obłożenia umieszczone w pakiecie 50 mają niespójny kod cpv z portami - produkt nietożsamy.

Czy Zamawiający usunie obłożenia z pakietu 50 lub wydzieli je do oddzielnego pakietu? Taki opis będzie przejrzysty i umożliwi składanie ofert większej ilości wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 32

Pytanie do pakietu 50

Czy Zamawiający dopuści port o tej samej lub lepszej funkcjonalności lecz o niewielkich różnicach technicznych podanych w nawiasach?

Zestaw do implantacji portu w składzie:

• port naczyniowy:

kształt delty (port w kształcie stożka- parametr lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórno) z komorą tytanową (zewnątrznie jednolita odlana bryła bez łączeń, brak kontaktu pacjenta z tytanowymi elementami portu), (port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego-innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu) niskoprofilowy (standardowy): wysokość portu max. 10 mm (12,1mm), waga portu do 5g, membrana silikonowa o średnicy 9,5-10 mm(12,7mm), komora o objętości 0,25 ml(0,52ml); do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, niewykluczający wykonywania

badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi, z szybkością przepływu 5 ml/s; niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy 6,5 F (6F), długość min. 600mm, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu

- warunkowo bezpieczny w środowisku rezonansu magnetycznego (statyczne pole magnetyczne o indukcji 1,5T i 3T)(nawet do 7T)

- karta identyfikacyjna i skrócona instrukcja dla pacjenta w języku polskim - 1 szt.

(oferujemy elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przepłukiwania zestawu 22G, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem; strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml, narzędzie do unoszenia naczyń) Każdy port posiada instrukcję w jęz. polskim oraz kartę pacjenta umożliwiającą identyfikację portu)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 33

Czy Zamawiający dopuści zestaw rekomendowany przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, pakowany oddzielnie z odrębnym numerem katalogowym:

l.p. nazwa ilość

- 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1
- 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm 1
- 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12 cm 1
- 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1
- 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1
- 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1
- 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm 1
- 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1
- 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1
- 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2- częściowa 1
- 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1
- 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1
- 13 serweta na stół Mayo 80 x 145 cm 1
- 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10
- 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 34

Wykonawca zaproponował produkt równoważny, gdyż w opisie znalazły się cechy produktu charakterystyczne dla jednego wykonawcy. Zamawiający utrzymując parametry wykluczające i kierując się tylko własną chęcią posiadania konkretnego produktu i nie stwarzając warunków do składania ofert większej ilości wykonawców, musi mieć świadomość, że jest to działanie sprzeczne z zasadą konkurencyjności, polityką zakupową państwa i dlatego w oparciu o obiektywne potrzeby społeczne.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o samodzielne stworzenie granic równoważności przy zachowaniu zasad konkurencyjności lub wskazanie norm lub funkcjonalności produktu bez wskazywania konkretnych danych technicznych. Brak zakresów utrudnia dopasowanie produktu identycznego i ciężko określić co Zamawiający uważa za produkt równoważny w oparciu o artykuł 99 ust. 4-6 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż parametry równoważności opisane w art. 99 ust. 4-6 PZP, odnoszą się do opisu przedmiotu zamówienia, który został opisany poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty. W opisie pakietu nr 50 nie wskazano wyżej wymienionych elementów, w związku z czym nie znalazł się zapis o równoważności.

Pytanie 35

Pakiet 13, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści igły o śr. wyłącznie 23 G? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 36

Pakiet 13, poz. 2. Czy Zamawiając dopuści igły o śr. wyłącznie 23 G o długości 2300 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 37

Pakiet 14. Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przełyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1650mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętełłem działającym w dwóch kierunkach i pokrętełłem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo. Współpracuje z minimalnym kanałem roboczym 9,3mm. Opakowanie handlowe = 1 zestaw?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 38

Pakiet 15. Czy Zamawiający dopuści pętlę o długości narzędzia 240 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pętli o długości narzędzia 240 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 39

Pakiet 15. Czy Zamawiający dopuści pętlę o śr. 10 mm z drutu plecionego o grubości 0,3 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pętli zgodnie z opisem jak wyżej, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 40

Pakiet 16, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści pętlę z drutu plecionego o grubości 0,3 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pętli zgodnie z opisem jak wyżej, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 41

Pakiet 16, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętlę z drutu plecionego o grubości 0,41 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pętli zgodnie z opisem jak wyżej, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 42

Pakiet 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów klipsów o długości 9,0 mm..

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 43

Pakiet 13

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 5,0 mm, 6,0 mm i 7,0 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 44

Pakiet 13

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie igieł o długości roboczej 1800 mm, długość ostrza 5,0 mm, 6,0 mm i 7,0 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 45

Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pętli zgodnie z opisem jak wyżej, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 46

Pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,45 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pętli zgodnie z opisem jak wyżej, pozostałe

parametry bez zmian.

Pytanie 47

Pakiet 38

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie wirków do trokara 12 mm, worek zintegrowany z dwuczęściowym aplikatorem, do schowania w aplikatorze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 48

Pakiet 38

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worka o pojemności 1100 ml, worek zintegrowany z dwuczęściowym aplikatorem, do schowania w aplikatorze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 49

Pakiet nr 44

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

System całkowicie jednorazowy, sterylny

Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniająca taśma:

Długość – 420 mm

Szerokość – 13 mm

Grubość – 0,51 mm

Gramatura – 90 g/m²

Rozmiar porów – 500-1000

Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm

Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji

System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną.

Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia

Dołączona przewodnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki moczowej

Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 50

Pakiet 50

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, o minimalnych różnicach technicznych, lecz takiej samej lub nawet lepszej funkcjonalności użytkowej?

Zestaw do zakładania portów zawierający 1 lub 2 typy portów wg wyboru Zamawiającego:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 25,8x20,8x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik (Koszulka introduktora 7-8Fr)1,02x2,16mm o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 7 Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewodnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

Lub/ i

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 22x17x9mm i wadze 2,9g,

objętość wypełnienia 0,2ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik (koszulka introduktora 5Fr) Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi: port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysoki ciśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

Lub/ i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 2,9g, wysokość portu 8,7 mm, średnica membrany 7,8 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu), koszulka introduktora 5-7fr) Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Lub/i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu), koszulka introduktora - 7-8 Fr) Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Lub/ i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 2,9g, wysokość portu 8,7 mm, średnica membrany 8 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu, koszulka introduktora 5-7Fr). Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnik (60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, echogeniczna igła wprowadzająca 18G (1,2mm) x 70mm, 2 łączniki do mocowania cewnika z portem, bańka Raulersona, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Lub/ i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o długości 60 cm Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta 22 G, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką 7- 8 Fr, prowadnik (60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, echogeniczna igła wprowadzająca 18G (1,2mm) x 70mm, 2 łączniki do mocowania cewnika z portem, bańka Raulersona, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Przy zachowaniu pozostałego składu zestawu do implantacji portu opisanego w parametrach pakietu 50.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 51

Pakiet 43

Czy Zamawiający dopuści do pozycji 1, 2, 3, 4 igłę do blokady nerwów obwodowych pokrytą drobinami szkła, całkowicie echogeniczną (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcaną przedłużką 50 cm (objętość 1 ml) pozwalającą na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarach: 23G/25mm, 23G/35mm, 22G/50mm, 21G/85mm, 21G/100mm, 20G/120mm, 20G/150mm- do wyboru Zamawiającego?

Lub

Zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora, do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko. W skład zestawu wchodzi : prowadnik typu wishbone, igła stymulująca w rozmiarach 18G/35mm, 50mm, 100mm, 120mm, 150mm, cewnik Pebax 20G/50cm z oznacznikami co 1cm, łącznik easy-lock, filtr antybakteryjny 0,22µ, dodatkowa przedłużka 30 cm, strzykawka 10ml, transparentny opatrunek Dermafil 10x 15cm, kabel połączeniowy 60cm

Lub

Igła echogeniczna na całej długości aż do czubka igły dzięki specjalnemu piaskowaniu, do procedur nie wymagających użycia neurostymulatora np. do TAP-u. Znaczniki odległości co 1cm, połączona przedłużka o długości 50cm z możliwością odkręcenia, pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Ostrze ścięte pod kątem 30°. Igła w rozmiarach: 22G/35mm, 20G/50mm, 22G/50mm, 22G/85mm, 20G/100mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 52

Pakiet 50

Czy Zamawiający dopuści port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, min 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 4,9- 5g, wysokość portu 10,1 -10,3 mm, średnica membrany 10,3-10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, **silikonowy** cewnik dołączany (**nie połączony trwale** z komorą portu) w rozmiarze 7 i 8 Fr (od 1,02x2,4 mm) o długości 55-60 cm Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta 22 G, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką 8 Fr, prowadnik (60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, echogeniczna igła wprowadzająca 18G (1,2mm) x 70mm, 2 łączniki do mocowania cewnika z portem, bańka Raulersona, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port,

paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Z zestawem do wprowadzania

Skład zestawu :

- 1 x serweta Protect na stół narzędziowy (opakowanie zestawu) rozmiar:100 x 150 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo rozmiar: 80 x 145 cm
- 1 x serweta przylepna Protect 2-częściowa rozmiar:75 x 90 cm
- 1 x serweta przylepna Protect rozmiar 175 x 170 cm
- 1 x Peha - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum rozmiar:14,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Pęseta Adson chirurgiczna prosta rozmiar: 12 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean rozmiar:14 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito rozmiar:12,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu MicroMosquito rozmiar: 12,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar rozmiar: 12 cm
- 1 x Peha®-instrument Hak do ran typu Senn Miller rozmiar:16 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego, zielone rozmiar: 14 cm
- 1 x uchwyt Velcro rozmiar:2 x 23 cm
- 10 x Telacomp kompres z gazy z nitką RTG 12 warstw 17 nitek rozmiar: 7,5 x 7,5 cm
- 5 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m² rozmiar: 5 x 5 m
- 10 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m² rozmiar:10 x 10 cm
- 3 x Pagasling tupper z gazy No. 3 (śliwka), 20 nitek rozmiar:20 x 20 cm
- 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny rozmiar:7,2 x 5 cm
- 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny rozmiar:10 x 6 cm
- 1 x pojemnik plastikowy, przeźroczysty z podziałką 250 ml
- 1 x skalpel jednorazowy Nr 11

Lub

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 25,8x20,8x10,1-10,2mm i wadze 5,0-5,1g, objętość wypełnienia 0,35ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 8Fr. Port powinien posiadać nakowanie radiologiczne/ lun równoważne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8 Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewodnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Z Zestawem do zakładania

Skład zestawu :

- 1 x serweta Protect na stół narzędziowy (opakowanie zestawu) rozmiar:100 x 150 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo rozmiar: 80 x 145 cm
- 1 x serweta przylepna Protect 2-częściowa rozmiar:75 x 90 cm
- 1 x serweta przylepna Protect rozmiar 175 x 170 cm
- 1 x Peha - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum rozmiar:14,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Pęseta Adson chirurgiczna prosta rozmiar: 12 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean rozmiar:14 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito rozmiar:12,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu MicroMosquito rozmiar: 12,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar rozmiar: 12 cm
- 1 x Peha®-instrument Hak do ran typu Senn Miller rozmiar:16 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego, zielone rozmiar: 14 cm
- 1 x uchwyt Velcro rozmiar:2 x 23 cm
- 10 x Telacomp kompres z gazy z nitką RTG 12 warstw 17 nitek rozmiar: 7,5 x 7,5 cm
- 5 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m² rozmiar: 5 x 5 m

10 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m² rozmiar:10 x 10 cm
3 x Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka), 20 nitek rozmiar:20 x 20 cm
1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny rozmiar:7,2 x 5 cm
1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny rozmiar:10 x 6 cm
1 x pojemnik plastikowy, przezroczysty z podziałką 250 ml
1 x skalpel jednorazowy Nr 11

Odpowiedź: Zamawiający podtrzyma je zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 53

Pakiet 50

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, o minimalnych różnicach technicznych, lecz takiej samej lub nawet lepszej funkcjonalności użytkowej?

Zestaw do zakładania portów zawierający 1 lub 2 typy portów wg wyboru Zamawiającego:

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik (Koszulka introduktora 7-8Fr)1,02x2,16mm o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 7 Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

Lub/ i

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 22x17x9mm i wadze 2,9g, objętość wypełnienia 0,2ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik (koszulka introduktora 5Fr)Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI.Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

Lub/ i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 2,9g, wysokość portu 8,7 mm, średnica membrany 8 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu), koszulka introduktora 5-7fr) Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Lub/i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu

i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu), koszulka introduktora - 7-8 Fr) Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, przewodnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Lub/ i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 2,9g, wysokość portu 8,7 mm, średnica membrany 8 mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu, koszulka introduktora 5-7Fr).Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, przewodnik (60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, echogeniczna igła wprowadzająca 18G (1,2mm) x 70mm, 2 łączniki do mocowania cewnika z portem, bańka Raulersona, sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Lub/ i

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o długości 60 cm Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta 22 G, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką 7- 8 Fr, przewodnik (60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, echogeniczna igła wprowadzająca 18G (1,2mm) x 70mm, 2 łączniki do mocowania cewnika z portem, bańka Raulersona, sterylne obłożenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Do każdego oferowanego typu portu dołączany jest zestaw do wprowadzania.

Skład zestawu :

- 1 x serweta Protect na stół narzędziowy (opakowanie zestawu) rozmiar:100 x 150 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo rozmiar: 80 x 145 cm
- 1 x serweta przylepna Protect 2-częściowa rozmiar:75 x 90 cm
- 1 x serweta przylepna Protect rozmiar 175 x 170 cm
- 1 x Peha - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum rozmiar:14,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Pęseta Adson chirurgiczna prosta rozmiar: 12 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean rozmiar:14 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito rozmiar:12,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu MicroMosquito rozmiar: 12,5 cm
- 1 x Peha® -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar rozmiar: 12 cm
- 1 x Peha®-instrument Hak do ran typu Senn Miller rozmiar:16 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego, zielone rozmiar: 14 cm

1 x uchwyt Velcro rozmiar: 2 x 23 cm
10 x Telacomp kompres z gazy z nitką RTG 12 warstw 17 nitek rozmiar: 7,5 x 7,5 cm
5 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m² rozmiar: 5 x 5 m
10 x Medicomp extra kompres z włókniny, 6 warstw, 30 g/m² rozmiar: 10 x 10 cm
3 x Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka), 20 nitek rozmiar: 20 x 20 cm
1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny rozmiar: 7,2 x 5 cm
1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny rozmiar: 10 x 6 cm
1 x pojemnik plastikowy, przezroczysty z podziałką 250 ml
1 x skalpel jednorazowy Nr 11
Odpowiedź: Zamawiający podtrzyma zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 34

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy nie zaistniała omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia poprzez sformułowanie „Zestaw z popychaczem 20 szt.”

Wydaje się mało prawdopodobne, żeby Zamawiający oczekiwał, żeby wyroby te (zestawy) miały być konfekcjonowane po 20 szt., dlatego domyślamy się, że wkradł się błąd pisarski i najpewniej zapis ten powinien mieć brzmienie: „Zestaw z popychaczem 20 cm”.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zaistniała omyłka pisarska w poz. 1 i 2 pakietu nr 34 – zapis powinien brzmieć – „Zestaw z popychaczem – 20 cm”.

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwością zaoferowania worka laparoskopowego o pojemności 1500 ml i wymiarach 240 x 205 mm jako równoważnego do wymaganego o pojemności 1500 - 1550 ml i o wymiarach w granicach 200 x 200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie worka laparoskopowego o pojemności 1500 ml i wymiarach 240 x 205 mm jako równoważnego do wymaganego o pojemności 1500 - 1550 ml i o wymiarach w granicach 200 x 200 mm, pod warunkiem utrzymania pozostałych parametrów.

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwością zaoferowania worka laparoskopowego o pojemności 800 ml i wymiarach 205 x 160 mm lub o pojemności 1200 ml i wymiarach 205 x 204 mm jako równoważnego do wymaganego o pojemności 900 - 950 ml i o wymiarach w granicach 160 x 160 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 57

Czy Zamawiający w pakiecie nr 49 będzie wymagał igły do biopsji pod kontrolą EUS z blokadą wysunięcia igły i osłony typu "Push and Lock". Tego typu blokada nie wymaga używania pokręteł, poprawia stabilność igły i ułatwia pobranie biopsji. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 58

Pakiet 7, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękojeści mają być jednorazowego użytku czy wielokrotnego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż rękojeść ma być jednorazowego użytku.

Pytanie 59

Pakiet 20 Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną bez badań klinicznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 60

Pakiet 26 Czy Zamawiający dopuści igłę tępą z polerowanym, ściętym elektronicznie ostrzem pod kątem 40°?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igły jak w pytaniu wyżej pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Pytanie 61 Pakiet 27 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków o opisie:

Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
Korpus z ABS-u (Chemo – kopolimer) z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
Ostry kołec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności
Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
Szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem
Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynny)
Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli
Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem
Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski
Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
Wyrób niepirogenny
Jednorazowego użytku
Sterylizowany tlenkiem etylenu
Pakowanie: 1 sztuka/ papier-foolia

FILTR POWIETRZA	FILTR PŁYNU
0,1 µm (PTFE)	-
0,1 µm (PTFE)	5 µm (PET)
0,1 µm (PTFE)	5 µm (PET)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 62

Pakiet 28 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków jednorazowy posiadający filtr powietrza 0,1µm oraz filtr płynu 5µm ze szczelną zatyczka samozatraskową?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 63

Pakiet 29 poz 1-6 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną z koreczkiem portu górnego o kształcie jak poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 64

Pakiet 29 poz 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną 0,7x19 dla rozmiaru 24G?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 65

Pakiet 29 poz 4 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną 18G o długości 45mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 66

Pakiet 29 poz 5 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną o przepływie 142ml/min dla rozmiaru 17G 1,5x45?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 67

Pakiet 29 poz 1-6 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną bez nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli? Nazwa na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 68

Pakiet 29 poz 1-6 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną bez badań klinicznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 69

Pakiet 37 Czy Zamawiający dopuści dren redona z jednym czytnikiem głębokości w formie czarnego oznakowania?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dren jak w pytaniu wyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów,

Pytanie 70

Pakiet 37 Czy Zamawiający dopuści dren redona o rozmiarach od ch8 do ch 18 o długości 70cm ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dren jak w pytaniu wyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów,

Pytanie 71

Pakiet 41 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z końcówką Tiemann w rozmiarach ch12-ch24 z balonem 5-10ml lub ch12-ch20 z balonem 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie cewnika Foley z końcówką Tiemann w rozmiarach ch12-ch24 z balonem 5-10ml.

Pytanie 72

Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści butelki o poj. 250ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie butelek o poj. 250ml.

Pytanie 73

Dotyczy przedmiotowych środków dowodowych: Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny (pakiet nr 21) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania (zgodnie z Ustawą z dnia 07.04.22r. o wyrobach medycznych), deklaracji zgodności CE wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oświadczenia Wykonawcy w zakresie pakietu nr 21 gdzie przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania (zgodnie z Ustawą z dnia 07.04.22r. o wyrobach medycznych), deklaracji zgodności CE.

Powyższe dotyczy również pakietu nr 32.

Pytanie 74

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 26 dopuści wycenę igły ze szlifem ołówkowym i otworem bocznym, która gwarantuje bezpieczne pobieranie leków bez ubytków z materiału korka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 75

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 dopuści przyrząd o parametrach:

„Urządzenie jednorazowego użytku do przygotowania i pobierania roztworów leków cytostatycznych, typu spike, do wielokrotnego pobierania płynu/leku, posiadające dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm oraz filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, do

pobierania leków i płynów z opakowań typu fiolka, butelka”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie

Pytanie 76

Czy Zamawiający w Pakiecie 29 poz. 1-6 dopuści wycenę kaniuli o parametrach:

„Kaniula bezpieczna do długotrwałego podawania płynów i leków, z wbudowanym elementem bezpieczeństwa pasywnego, nakrywającym igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu zakłuciu, wykonana z poliuretanu, ze skrzydełkami i portem bocznym (nazwa producenta na korku portu bocznego), samodomykający się korek, z 6 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy oraz przezroczystą komorę kontrolną umożliwiającą łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wkłucia do żyły, sterylizowana EO, międzynarodowy kod kolorów; o przepływach odpowiednio: dla rozmiaru 24G/0,7x19mm-23ml/min., 22G/0,9x25mm-36ml/min., 20G/1,1x32mm-61ml/min., 18G/1,3x45mm-100ml/min., 17G/1,5x45mm-142ml/min., 14G/2,1x45mm-305ml/min., opakowanie typu Tyvek.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniul jak w pytaniu wyżej, pod warunkiem zachowania warunku dotyczącego systemu chroniącego nie tylko przed zakłuciem ale też przed zachłapaniem.

Pytanie 77

pakiet 12, poz 1: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej liczby klipsów kompatybilnych z klipsownicą wielorazową do pełnych opakowań handlowych producenta (opakowania po 40 sztuk), w górę do 120 szt. lub w dół do 80 szt.? Prosimy o podanie ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w postępowaniu obowiązuje zasada zaokrąglenia opakowań w górę tak, aby zaoferowana ilość produktów nie była mniejsza określona w formularzu cenowym.

Pytanie 78

pakiet 47, poz. 1: Prosimy o informację, czy Zamawiający dopuści igły aspiracyjne jednorazowego użytku do wykonywania biopsji pod kontrolą USG; Igła o średnicy 19G, końcówka igły wykonana nitynolu; mandryn zaokrąglony? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł jak w pytaniu wyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 79

pakiet 47, poz. 2 : Prosimy o informację, czy Zamawiający dopuści igły aspiracyjne jednorazowego użytku do wykonywania biopsji pod kontrolą USG; Igła o średnicy 22G, końcówka igły wykonana nitynolu; mandryn zaokrąglony? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł jak w pytaniu wyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 80

pakiet 47, poz. 3 : Prosimy o informację, czy Zamawiający dopuści igły aspiracyjne jednorazowego użytku do wykonywania biopsji pod kontrolą USG; Igła o średnicy 25G, mandryn zaokrąglony? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł jak w pytaniu wyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 81

Dotyczy wzoru umowy par. 7 ust. 2a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 2% wartości niezrealizowanej dostawy brutto w części (pakiecie), w którym zakup interwencyjny wystąpił?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 82

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca pozostanie w zwłoce z dostawą zamówionych wyrobów w terminie określonym w § 4 ust. 2 lub pozostanie w zwłoce z dostarczeniem produktu wolnego od wad w terminie określonym w § 9 ust. 3, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,5%

wartości brutto niezrealizowanej lub wadliwej części dostawy (w danym pakiecie) za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie lub wadliwej części dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 83

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §6 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 84

Dotyczy Pakiet 13 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować jednorazowe, igły do ostrzykiwania; konstrukcja igły w dystalnym odcinku posiada zabezpieczenie przed niekontrolowanym przekłuciem kanału biopsyjnego endoskopu – końcówka dystalna metalowa; do kolonoskopii – dł. robocza 2300 mm, dł. igły 5mm, śr. igły 22, max śr. kanału roboczego \varnothing 2,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 85

Dotyczy Pakiet 13 – poz. 2

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować jednorazowe, igły do ostrzykiwania; konstrukcja igły w dystalnym odcinku posiada zabezpieczenie przed niekontrolowanym przekłuciem kanału biopsyjnego endoskopu – końcówka dystalna metalowa; do kolonoskopii – dł. robocza 1800 mm, dł. igły 4mm i 6mm, śr. igły 22, max śr. kanału roboczego \varnothing 2,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 86

Dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować zestaw do podwiązywania żyłaków przełyku (podwiązki gumowe). 6 gumek w zestawie. Przedostatnia gumka w innym kolorze. Dźwiękowa i mechaniczna sygnalizacja uwolnienia podwiązki. Zestaw umożliwiający przepłukanie kanału roboczego. Zestaw jednorazowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 87

Dotyczy Pakiet 15

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle do kolonoskopii jednorazowego użytku, kształt owalny o średnicy 6 mm (z drutu pojedynczego – monofilament), rękojeść skalowana, długość narzędzia 230 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 88

Dotyczy Pakiet 15

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle do kolonoskopii jednorazowego użytku, kształt owalny o średnicy 10 mm (z drutu plecionego), rękojeść skalowana, długość narzędzia 230 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 89

Dotyczy Pakiet 19 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne gastroscopowe, jednorazowego użytku, łyżeczki biopsyjne standardowe owalne z okienkiem rozmiar 2,3 x 1600?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szczypców jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 90

Dotyczy Pakiet 19 – poz. 2

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne kolonoskopowe, jednorazowego użytku o średnicy 2,3 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szczypców jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 91

Pakiet 35 poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny do respiratorów z metodą filtracji ładunków intermolekularnych i barierą mechaniczną w postaci oddzielnej warstwy wymiennika ciepła i wilgoci, hydrofobowy, sterylny, wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy, skuteczności nawilżania 37 mg H₂O przy VT=500ml, objętość oddechowa VT=150-1500 ml, , skuteczność filtracji p/bakteryjnej >99,9999% i p/wirusowej >99,999%, opór przepływu 2,14 cm H₂O przy 60l/min.; waga filtra 35,6g; wyposażony w port kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i standardowe proste złącza ISO; przejrzysta obudowa zapewniająca wizualizację; filtr pakowany w opakowanie folia-papier, pojedynczo z podaną datą ważności, nr katalogowym i numerem seryjnym dostarczonej partii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 92

Pakiet 42 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w zakresie wymagania „mankiet gwarantujący utrzymanie szczelności przy wartości ciśnienia do 60cm H₂O w drogach oddechowych.” Czy zamawiający nie miał na myśli ciśnienia do 40cm H₂O?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający informuje, iż doszło do omyłki pisarskiej i miał na myśli ciśnienie do 40cm H₂O.

Pytanie 93

Pakiet 53 poz. 1

Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną jednorazowego użytku z nadmuchiwanym mankietem, rozmiar 3,4,5 oznakowane nr na korpusie i kolorystycznie w postaci pierścienia wokół złącza, anatomiczny kształt zapewniający pewny uchwyt, przezroczysta kopuła zapewnia widoczność twarzy pacjenta, pakowane pojedynczo w opakowanie foliowe, nie zawiera lateksu, może zawierać śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 94

Dotyczy Formularza cenowego, Pakiet 10, pkt 1 Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 9G.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 95

Dotyczy Formularza cenowego, Pakiet 10, pkt 2 Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 12G.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 96

Dotyczy Formularza cenowego, Pakiet 10, pkt 3 Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 490cc.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 97

W związku z obecną sytuacją polityczną w Europie oraz epidemiologiczną na świecie, która zmusiła do znacznych ograniczeń w funkcjonowaniu zarówno instytucje publiczne jak i przedsiębiorców, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 10 dni roboczych.

Powyższe ma na celu uniknięcie niepotrzebnych i negatywnych konsekwencji podczas realizacji umowy. Nie chcielibyśmy aby z powodu okoliczności, w których się wszyscy znaleźliśmy, które są od nas niezależne, ograniczyły możliwość prawidłowej i terminowej realizacji niniejszego zamówienia.

Pomimo podejmowania wzmożonych starań oraz działając z należytą starannością w celu dotrzymania zadeklarowanych terminów dostaw i wykonania usług, z wyżej wymienionych powodów mogą niestety wystąpić opóźnienia w dostawach. Wykonanie usługi w konkretnym terminie uzależnione jest od braku zakłóceń w łańcuchu dostaw, procesach produkcyjnych i logistycznych.

Przedmiot zamówienia produkowany jest przez firmę z siedzibą w Stanach Zjednoczonych. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy przez Strony. Należy pamiętać również o czasie transportu, który w przypadku poczty kurierskiej z zagranicy w obecnej sytuacji trwa nawet 8 dni roboczych.

W związku z powyższym prosimy o wyrozumiałość oraz przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na termin realizacji zamówienia do 10 dni roboczych wraz ze zmianą kryteriów oceny ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 98

Dotyczy treści umowy w § 9 pkt. 3

W nawiązaniu do poprzedniego pytania, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na dostarczenie przedmiotu zamówienia wolnego od wad w terminie do 10 dni od dnia poinformowania na piśmie o tym fakcie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 99

Dotyczy: Projekt umowy §2 ust.2

Wykonawca wnosi o wyrażenie zgody na modyfikację minimalnego terminu termin przydatności do użycia / ważności w zakresie pozycji 4 i 5, z 12 miesięcy do 6 miesięcy od daty dostawy lub 12 miesięcy od daty produkcji dostarczonego sprzętu.

Zwracamy uwagę, iż przedmiotowa umowa ma zostać zawarta na okres 24 miesięcy i będzie realizowana w częściach dowolnie wskazanych przez Zamawiającego ilościowo i jakościowo. Mając na uwadze powyższe zaproponowany przez Wykonawcę termin ważności dla znaczników w pełni zabezpiecza uzasadniony interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 100

Dotyczy: SWZ. Punkt 21.3

Czy Zamawiający zgodzi się, na wydłużenie terminu dostaw, będącego jednocześnie kryterium oceny ofert w zakresie części 4,5 i 10, z maksymalnie 4 dni roboczych do maksymalnie 6 dni roboczych od daty złożenia zamówienia częściowego ? Wskazany maksymalny 4-dniowy termin dostaw jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej, zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędnego i celowego wydatkowania środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 101

Dotyczy: Projekt umowy. §7 ust. 1

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej zawartej w §7 ust. 1 do 0,5% wartości brutto niezrealizowanej lub wadliwej części dostawy (w danym pakiecie) za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 102

Dotyczy: Projekt umowy. §7 ust. 2a

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o wykreślenie zapisów § 7 ust 2.a Sam instrument zakupu interwencyjnego jest sankcją dostatecznie dyscyplinująca Wykonawcę

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 103

Dotyczy: Projekt umowy. §7 ust. 5

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownych zawartych w §7 ust. 5 do odpowiednio 5% wartości niezrealizowanej umowy brutto - w przypadku, gdy rozwiązanie dotyczy całości umowy. I 5% wartości niezrealizowanej umowy brutto w danej części (pakiecie) - w przypadku, gdy rozwiązanie dotyczyć będzie tylko części umowy (pakietu).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 104

Dotyczy: Projekt umowy. §9 ust. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zwrotu należności za reklamowany towar lub kompensaty innych należności Zamawiającego względem Wykonawcy o wartość reklamowanego towaru ?

Pozwoli to znacząco przyspieszyć realizację reklamacji i uniknąć dodatkowych kosztów związanych z dostawą produktów wolnych od wad.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 105

Pakiet 11

Prosimy o dopuszczenie: Zestaw do drenażu nadłonowego. Skład zestawu: cewnik typu pigtail wykonany z miękkiego poliuretanu CH8/11/14, dł. całkowita 43cm dla CH8 oraz 48cm dla CH11/14, osiem oczek drenażowych wewnątrz pętli; rozrywalny trokar dł. 12cm o średnicy wewnętrznej CH9 dla cewnika CH8, CH12 dla cewnika CH11 oraz CH15 dla cewnika CH14, silikonowa tulejka mocująca, zacisk. Zestaw sterylny.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 106

Pakiet 42

Prosimy o dopuszczenie:

Poz. 1 Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankietu co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankietu. Dren do napełniania mankietu wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maskę bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maskę w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie maski jak w pytaniu wyżej..

Pytanie 107

Pakiet 42

Prosimy o dopuszczenie:

Poz. 2 Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maskę o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankietu chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maskę wyposażoną w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankietu. Rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej Maskę w rozmiarach: 1 / 1.5 / 2 / 2.5 / 3 / 4 / 5 / 6

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 108

Pakiet 53

Prosimy o dopuszczenie: Maskę anestetyczną jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarżową z PCV, korpus maski oraz haczykowany pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 109

Pakiet 54

Prosimy o dopuszczenie: Zestaw do nefrostomii jednostopniowej. Zestaw umożliwiający założenie przezskórnej przetoki nerkowej pod kontrolą USG techniką jednostopniową. Skład zestawu: trokar 19G

(1.1mm), cewnik typu pigtail wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu o długości 29cm rozmiar CH8 i CH10 do wyboru przez Zamawiającego, silikonowa szpulka mocująca kranik Luer-Lock; bezlateksowy łącznik/reduktor do worka na mocz wykonany z PCV z momentem obrotowym, o długości całkowitej minimum 25cm, tulejka prostująca. Zestaw sterylny jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 110

Pakiet 6

Czy Zamawiający oczekuje aby w zadaniu 6 pozycja 1 zaproponowana była bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone min 3 badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 111

Czy Zamawiający oczekuje aby w zadaniu 6 pozycja 1 zaproponowana Kaniula posiadała otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 112

Pakiet 26

Czy Zamawiający oczekuje aby w zadaniu 26 pozycja 1 Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, 18G; była długa 1,2 x 40 mm, z ostrzem ściętym pod kątem 40°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, lubrykant silikon medyczny <0.25 mg /cm². Z polipropylenową nasadką i osłoną w kolorze czerwonym dla łatwego rozróżnienia tępej igły bez filtra. Jałowa- sterylizacja EO, opakowanie 100szt. Op. jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igły jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 113

Pakiet 29

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 29 pozycja 1 alternatywnej kaniuli bezpiecznej dedykowanej dla pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych o średnicy 0,7mm i długości 19mm, przepływ min. 20 ml/ min, bez dodatkowego portu iniekcyjnego, posiadającej 6 pasków radioceniujących. Wykonana jest z poliuretanu, biokompatybilność potwierdzona badaniami klinicznymi, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem igły w postaci plastikowej osłonki zapobiegającej zakłuciu. Kaniula posiadająca skrzydełka, umożliwiające mocowanie kaniuli. Rozmiar 24G x 19 mm. Opakowanie 30 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 114

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 29 pozycja 1, alternatywnej kaniuli dożylny, nowej generacji, bez zabezpieczenia, przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, w rozmiarze 26G x 19mm. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiający kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radioceniujących. 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.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 115

Czy Zamawiający oczekuje aby w pakiecie 29 pozycje od 2 do 6, zaoferowane kaniule posiadały automatycznie otwierane zabezpieczenie, chroniące po usunięciu igły przed przypadkowym zakłuciem, ma chronić także przez przypadkowym zachlapaniem krwią (ekspozycja śluzówkowo – skórna), dzięki budowie zabezpieczenia, które poprzez system kapilar zapobiega rozpryskowi krwi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania kaniul jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 116

Czy Zamawiający oczekuje aby w pakiecie 29 pozycje od 2 do 6, zaofertowane kaniule posiadały zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, wyposażonej w konstrukcję pomagającą eliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu kaniuli, w postaci systemu utrzymania krwi w środku zabezpieczenia, której konstrukcja ma chronić personel przed przypadkowym zakłuciem (**zadrażnieniem**), zachlapaniem (**rozpryskiem**) krwią ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaofertowanie kaniul jak w pytaniu wyżej. Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga zaofertowania kaniul których konstrukcja będzie chroniła personel przed przypadkowym zakłuciem i zachlapaniem krwią.

Pytanie 117

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 29 zaofertowania części kaniul, dedykowanych dla pacjentów gdzie założenie kaniuli jest szczególnie utrudnione, wykonanych w nowej technologii, posiadających dodatkowo otwór przy ostrzu igły, umożliwiającej natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji.

Kaniule te są dostępne w rozmiarach 22G (0,9); 20G (1,1); 18G (1,3). Zastosowanie w/w kaniul znacząco poprawi bezpieczeństwo pracy i komfort pacjenta, jednocześnie nie wpłynie na podniesienie kosztów zakupu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaofertowanie kaniuli jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 118

Prosimy o odstąpienie w zadaniu 29, od wymogu kaniul posiadających nazwę lub logo producenta kaniuli na samej kaniuli. Nazwa producenta jest podana na opakowaniu jednostkowym kaniuli a wprowadzony wymóg aby kaniule pochodziły od jednego producenta jednoznacznie identyfikuje wytwórcę. Tym samym prosimy o dopuszczenie kaniul bez nazwy producenta na kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu jak w zapytaniu. Tym samym wyraża zgodę na zaofertowanie kaniul bez nazwy producenta na kaniuli.

Pytanie 119

Pakiet 30

Czy Zamawiający oczekuje w zadaniu 30 pozycja 1, aby czas stosowania kaniuli do 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym, cewnik kaniuli wykonany był PTFE, pakowanie 25 szt?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 120

Pakiet 30

Czy Zamawiający oczekuje cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzany po igłę, wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. Wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przezroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszycia. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w jęz polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 121

Pakiet 30

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie obowiązkowych zapisów waloryzacyjnych do umowy, które są wymagane dla postępowań na dostawy, usługi, roboty budowlane, których długość przekracza 6 miesięcy zgodnie z art. 44 i 75 Ustawy z dnia 7 października 2022 roku o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców, poz. 2185.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. We wzorze umowy zostały umieszczone obowiązkowe klauzule waloryzacyjne.

Pytanie 122

Czy Zamawiający w pakiecie 45 poz. 3 dopuści elastyczny retraktor ran chirurgicznych dostosowany do długości cięcia 7-12cm (pierwotnie wymagana długość 7-13cm) przy pozostałych parametrach zgodny z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie retraktora jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 123

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki nie posiadające systemu zapobiegającego dotykaniu łyżki do uchwytu po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 124

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, aby informacja o typie łyżki, rozmiarze, symbolu CE i symbolu nie do powtórnego użycia znajdowały się nad stopką od strony wyprowadzenia światłowodu, natomiast numer seryjny na grzbiecie łyżki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża na zaoferowanie łyżki o parametrach jak w zapytaniu.

Pytanie 125

Pakiet nr 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękojeści posiadającej frezy pozwalające na pewny chwyt i zapobiegające jej wyslizgiwaniu (bez powłoki antypoślizgowej)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża na zaoferowanie rękojeści o parametrach jak w zapytaniu.

Pytanie 126

Pakiet nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd o czasie stosowania do 300 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 127

Pakiet nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd z filtrem wystającym poza obrys przyrządu, który znajduje się w środkowej części?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 128

Pakiet nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd o objętości ok. 0,56ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 129

Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

Rodzaj filtracji: mechaniczna

Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%

Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%

Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie

Przestrzeń martwa: 70ml, Waga: 36,5 g

Objętość oddechowa: 150-1500ml

Skuteczność nawilżania: -

Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

Utrata wilgoci: 12,8-13,9mg/L

Złącza: 22M/15F-22F/15M

Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

Opakowanie: papier/folia, Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 130

Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści 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
Utrata wilgoci: 12,8-13,9mg/L, Złącza: 22M/15F-22F/15M
Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
Opakowanie: papier/folia, Jałowy: tak
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 131

Pakiet nr 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną posiadającą antypoślizgową konstrukcję w postaci uskoków, które zapewniają pewny chwyt?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 132

par. 6 ust. 5 wzoru umowy Prosimy o dopisanie zastrzeżenia jak niżej: Wykonawca zobowiązuje się, iż nie wstrzyma dostaw wyrobów będących przedmiotem niniejszej umowy w przypadku nieterminowego regulowania należności za dostarczone produkty, o ile zaległości płatnicze Zamawiającego nie przekroczą 60 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru Umowy w tym zakresie.

Pytanie 133

Czy Zamawiający w pak 34 poz. 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Sterylny worek laparoskopowy jednorazowego użytku. Wyposażony w torebkę o pojemności 200 ml. wykonaną z wytrzymałego na rozdarcia i przesiąkanie, podtrzymywaną przez metalowy pierścień umożliwiający samorozwinięcie worka. Balon wstępnie schowany wewnątrz tulei do wprowadzania. Zestaw z popychaczem – pakowany łącznie po 5 szt. Oznaczenie produktu w: nazwa, rozmiar worka, nr katalogowy, producent, nr serii, data ważności, naklejki informacyjne na każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

Pytanie 134

Czy Zamawiający w pak 34 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Sterylny worek laparoskopowy jednorazowego użytku. Wyposażony w torebkę o pojemności 800 ml., wykonaną z teryleno-poliuretanu wytrzymałego na rozdarcia i przesiąkanie, podtrzymywaną przez metalowy pierścień umożliwiający samorozwinięcie worka. Balon wstępnie schowany wewnątrz tulei do wprowadzania.

Zestaw z popychaczem – pakowany łącznie po 5 szt. Oznaczenie produktu w: nazwa, rozmiar worka, nr katalogowy, producent, nr serii, data ważności, naklejki informacyjne na każdym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 135

Dotyczy pakietu 35 Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra z mechaniczną metodą filtracji i funkcją wymiennika ciepła i wilgoci? Filtr, hydrofobowy, sterylny, antywirusowy i przeciwbakteryjny o skuteczności filtracji >99,999%. Skuteczność nawilżania 23mg H₂O/l przy VT=500ml, objętości oddechowa >200ml, skuteczny z WZW i HIV, opór przepływu 3.6cm H₂O przy 60l/min, waga 36g, wyposażony w port kapno z zatyczką na uwięzi (zabezpieczenie przed zgubieniem), złącz proste ISO. Obudowa przejrzysta, filtra pakowany folia-papier, pojedynczo z datą ważności, nr katalogowym oraz numerem seryjnym partii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie 136

Dotyczy pakietu 53 Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski anestetycznej z niepompowanym mankietem, korpusem maski przezroczystym wykonanym z polipropylenu z wytłoczonym oznaczeniem rozmiaru w górnej części maski. Kopuła maski gładka (bez dodatkowych elementów kolorystycznych i wytłoczeń). Mankiet maski wykonany z termoplastycznego elastomeru (TPE) z wewnętrznym żebrowaniem w okolicach nosa pacjenta. Żebrowanie usztywnia mankiet w newralgicznej części zapewniając maksymalną szczelność bez konieczności wywierania dużego nacisku. Mankiety w różnych kolorach w zależności od rozmiaru maski dla łatwej identyfikacji. Maska pozbawiona pierścienia mocującego. Złącze 22mm. Mikrobiologicznie czysta. Nie zawiera PCV oraz ftalanów. Pakowana w folię na opakowaniu informacja dot. CE, rozmiaru oraz terminu przydatności.

Rozmiar 3 (111-113 ml max. objętość wewnętrzna)

Rozmiar 4 (122-124 ml max. objętość wewnętrzna)

Rozmiar 5 (177-179 ml max. objętość wewnętrzna)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie maski jak w pytaniu wyżej.

Pytanie 137

Pytania dotyczą wzoru umowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów umowy wynikających z § 7 na następujące:

„§ 7

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca pozostanie w zwłoce z dostawą zamówionych wyrobów w terminie określonym w § 4 ust. 2 lub pozostanie w zwłoce z dostarczeniem produktu wolnego od wad w terminie określonym w § 9 ust.3. Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej lub wadliwej części dostawy (w danym pakiecie) za każdy dzień zwłoki.

2. W razie zwłoki w dostawie zamówionych wyrobów lub niemożności wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tych wyrobów i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość wyrobów lub wyrobów równoważnych, jak wskazana w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny). W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu wyrobu objętego zakupem interwencyjnym natomiast będzie zobowiązany do:

a) zapłaty kary umownej w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy brutto w części (pakiecie), w którym zakup interwencyjny wstąpił, lub

b) zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną wyrobu wynikającą z umowy jeżeli szkoda przekroczy wartość kary umownej (...).”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

*Dyrektor
SP ZOZ MSWiA z W-M CO w Olsztynie
Krystyna Futyma
/podpis na oryginale/*