

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 24.01.2024r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1605 z późn. zm. – dalej uPZP) o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 uPZP. , którego przedmiotem dostawy materiałów jednorazowego użytku. Nr sprawy 41/PN/23

(1) Pytania Wykonawcy pierwszego:

Czy w **Pakiecie nr 16 w poz. 11** powinny być zaofertowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga potwierdzonej klinicznie efektywności.

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie **z Pakietu nr 16 poz. 11** do odrębnego pakietu. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie preferuje konkretne podmioty, ogranicza konkurencję wyłącznie do dużych hurtowni i eliminuje z możliwości uczestniczenia w postępowaniu podmioty wysoko wyspecjalizowane posiadające dużą wiedzę merytoryczną na temat oferowanych produktów i w sposób szczególny dbający o ich jakość. Dodatkowo wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części / pakietu.

(2) Pytania Wykonawcy drugiego:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części nr 3 szczypiec biopsyjnych typu jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora, osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów, długość narzędzia 1000 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,8mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, każde narzędzie sterylne, oddzielnie zapakowane w pakiety?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(3) Pytania Wykonawcy trzeciego:

Pytania do pakietu 12

Pytanie 1 W pakiecie 12 umieszczone są produkty o różnym przeznaczeniu z uwagi na warunki stworzone przez Zamawiającego. Prosimy o rozważenia możliwości składania odrębnej oferty na zestawy do cewnikowania żył centralnych w pozycjach 12-16.

czy zamawiający wydzieli cewniki lub umożliwi składanie ofert na pozycje wydzielone w pakiecie ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu.

Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści cewniki bez parametru: bezigłowe zastawki na końcach dreników, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG?

EKG wewnątrz przedsionkowe nie jest wiarygodną metodą pozycjonowania cewników do lewej żyły szyjnej wewnętrznej, nie wykrywa połączenia między żyłą główną górną a prawym przedsionkiem. Nie jest to wiarygodna metoda potwierdzania pozycji lewostronnych CVC.

(źródło: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0007091217366643> Brytyjski Dziennik Anestezjologii)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 Czy Zamawiający dopuści cewniki centralne bez możliwości użycia metody kontroli EKG wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwiająca przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórne 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

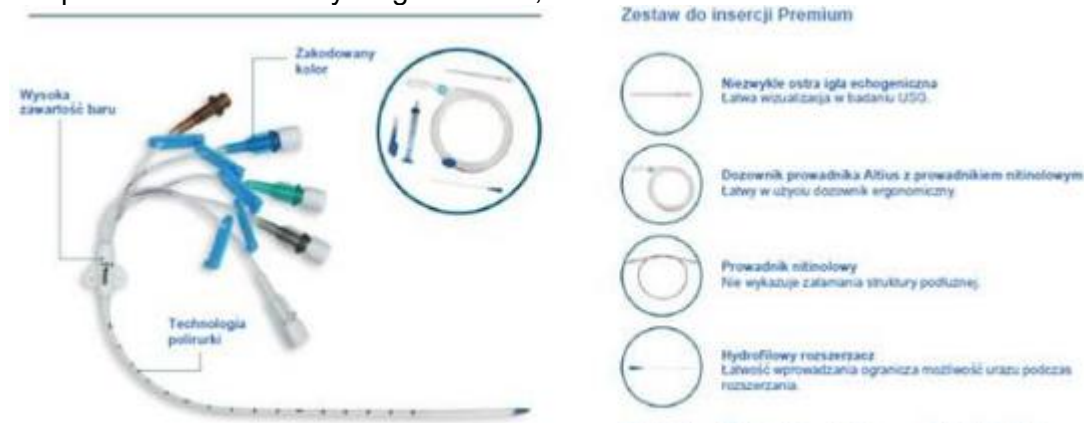
Dla poz. 12 trzyświatłowy F7 (14/18/18) dł. 20 cm

Dla poz. 13 trzyświatłowy F7 (14/18/18) dł. 15 cm

Dla poz. 14 dwuświatłowy długość 20cm, średnice światła 14/18G

Dla poz. 15 dwuświatłowy długość 15cm, średnice światła 14/18G

Dla poz. 16 dwuświatłowy długość 20cm, średnice światła 14/18G



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania do pakietu 13

Pytanie 1 W pakiecie 13 umieszczone są produkty o różnym przeznaczeniu z uwagi na warunki stworzone przez Zamawiającego. Prosimy o rozważenia możliwości składania odrębnej oferty na cewnik permanentny w pozycji 7.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyodrębni pozycji z części/pakietu.

Pytanie 2 Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści

a) Zestaw dializacyjny permanentny (stały) 15,5F, wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzeplin. Zestaw, w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip) Pakowane pojedynczo.

Długości od mufki/ długość całkowita: 19/24cm, 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm, , do wyboru przez Zamawiającego



- zakończony niesymetrycznie, różnica 3cm między kanałem żylnym a tętniczym zmniejsza stopień recyrkulacji,
 - końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicy,
 - osobny kanał dla przewodnicy ułatwiający wprowadzenie cewnika do żyły,
 - posiada mufkę poliesterową umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki,
 - wykonany w innowacyjnej technologii Endexo, co sprawia, że materiał cewnika jest bardziej odporny na gromadzenie się elementów krwi w porównaniu do standardowych cewników niepowlekanych,
 - końcówki luerowskie wykonane z termoplastycznego poliuretanu
- Zestaw: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielalny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Lub:

b) Czy Zamawiający dopuści cewnik długoterminowy 14F lub 16F o długościach od mufki: 19,23,27,31, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich wykonany z biokompatybilnego karbotanu cewnik odporny na rozpuszczalniki i na wszystkie powszechnie stosowane roztwory czyszczące na bazie jodu i alkoholu, wytrzymały na rozciąganie, elastyczny, odporny na załamania, posiadający solidne złącza typu luer i zaciski oznaczone kolorami, z nadrukiem objętości na ramionach, obrotowe skrzydełka do mocowania, miękka stopniowana końcówka cewnika ułatwia płynne wprowadzanie i zmniejsza stopień recyrkulacji, skład zestawu: 1 x cewnik, 1 x 18g x 7cm igła introduktora z zaworem bocznym 1 x 0.035" x 70cm prowadnik nitinolowy z końcówką J, 2 x rozszerzacz naczynia, 1 x introduktor z odrywaną osłonką, 1 x mandryn tunelowy 1 x strzykawka 10ml, 1 x Skalpel nr 11, 2 x Nasadki iniekcyjne, 1 x Bezszwowe urządzenie mocujące 2 x Opatrunek na ranę, 1 x Naklejka identyfikacyjna pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(4) Pytania Wykonawcy czwartego:

, Dotyczy: 41/PN/23/25 część 13 pozycja 7

1. Czy Zamawiający w pozycji 7 część 13 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długościach: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z części 13 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu.

Dotyczy: 41/PN/23/25 część 12 pozycje 15, 16

1. Czy Zamawiający w pozycji 15, 16 część 12 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu bez otworów bocznych o średnicy 13 Fr z ramionami prostymi lub zagiętymi i długościach: Dla pozycji 15 - 15 cm Dla pozycji 16 – 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11 Fr lub 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 15 i 16 z części 12 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części.

Dotyczy: 41/PN/23/25 część 23 pozycja 1

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

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt. - opakowanie zawiera 3 szt.

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.


(5) Pytania Wykonawcy piątego

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 22

W związku z **zakończeniem produkcji produktu** o cechach technicznych zgodnie z SWZ, prosimy o dopuszczenie produktu zastępczego o następujących cechach:

ZESTAW OFEROWANY W ZASTĘPSTWIE
Pleuracan® - zestaw do drenażu opłucnej i klatki piersiowej wg Matthysa
4462505
- metalowa cienkościenna kaniuła punkcyjna 3,35 x 7,8 cm
- cewnik 2,7 mm x 45 cm, poliuretanowy, otwarty koniec i otwory boczne (na odcinku 5,5 cm mierzona od końca cewnika)
- brak skalpela
- podwójna zastawka antyrefluksowa
- kranik trójdrożny



W przypadku, nie wyrażenia zgody na produkt zastępczy prosimy o możliwość niewyceniania produktu z poz. 22.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 23

Prosimy o potwierdzenie że doszło do omyłki pisarskiej, gdzie chodzi o przedłużacz do pomp Infusomat Space do żywienia enteralnego o ref 8250832SP ENPlus/ENFit wg standardów unijnych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza że chodziło o żywienie enteralne.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów do ran operacyjnych Redona z perforacją na odcinku 14 cm, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 37, 38, 39, 40

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe wyposażonych w rozszerzoną skalę o minimum 20%, czyli strzykawki 2 ml skala do 3 ml, strzykawka 5 ml skala do 6 ml, strzykawka 10 ml skala do 12 ml, strzykawka 20 ml skala do 24 ml, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce? Zastosowanie strzykawek z rozszerzoną skalą umożliwi szersze wykorzystanie strzykawek, co będzie bardziej ekonomiczne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkki cewnikowej 50/60 ml, posiadającej podwójne uszczelnienie tłoka, pojedynczą skalą pomiarową, opakowanie typu blister pack, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Dotyczy zapisów SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy próbki należy dostarczyć na wezwanie, czy do terminu składania ofert. W Rozdziale IV pkt. 1 Zamawiający wymienia

dokumenty, które należy złożyć na wezwanie:

„1.2. Próbki fizyczne w ilości 2 szt.”

Natomiast poniżej, w tym samym punkcie, umieszczony został zapis: „Próbki należy dostarczyć do dnia terminu składania ofert zapakowane, ...”

Odpowiedź: Próbki należy złożyć do dnia terminu składania ofert .

Pytanie nr 7

Dotyczy umowy § 1 ust. 7

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 1 ust. 7 przez dodanie zapisu:

„W przypadku dokonania zakupu zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, np. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony towar w terminie, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym), **przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.**”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektowanych postanowień umownych.

Pytanie nr 8

Dotyczy umowy § 6 ust. 4

W związku z faktem, iż zwyczajowo suma kar umownych wynosi maksymalnie do 20%, prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy w zakresie § 6 ust. 4 w sposób następujący:

„Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 20 % całkowitego wynagrodzenia wykonawcy brutto określonego w postanowieniu § 2 ust. 2.”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektowanych postanowień umownych

(6) Pytania Wykonawcy szóstego:

Część nr 3

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec ze szczękami gładkimi, długość narzędzia 1200 mm, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(7) Pytania Wykonawcy siódmego:

Dotyczy części nr 24:

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści nową wersję dotychczas stosowanego zestawu do przezskórnej tracheotomii metodą Selgingera różniący się względem SWZ:

- jednostopniowe rozszerzadło, wyprofilowane w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową o ergonomicznym kształcie

- igła wprowadzająca 16G z kaniulą 14G

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści prowadnice o dł. 255, 335 lub 673mm i średnicy 2,0, 4,0 lub 5,0 do wyboru przez Zamawiającego? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(8) Pytania Wykonawcy ósmego :

Pytanie 1

Dot. części nr 3, poz. 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku o długości roboczej 1200 mm zamiast 1150 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Dot. części nr 21, poz. 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie szczotki o długości 120 cm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Dostawa będzie odbywać się w uwzględnionych na bieżąco wielkościach transz, w terminie 5 dni roboczych od złożenia zamówienia Wykonawcy w formie e-maila. Możliwość dostaw awaryjnych do godzin od daty telefonicznego złożenia zamówienia (do godziny 15.00), potwierdzonego mailem bądź faksem. Gdy termin dostawy awaryjnej wypadnie w dzień świąteczny, dostawa nastąpi w najbliższym dniu roboczym”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, jeśli objęty zamówieniem produkt nie może być dostarczony przez Wykonawcę w terminie, wówczas Zamawiający będzie uprawniony do dokonania zakupu tego produktu u innego wybranego dowolnie przez Zamawiającego sprzedawcy/dostawcy, który zapewni terminowe dostarczenie danego produktu, na koszt i ryzyko Wykonawcy. Dodatkowy koszt, jaki w związku z takim zakupem poniesie Zamawiający obciążać będzie Wykonawcę. Chodzić będzie o zapłatę przez Wykonawcę różnicy ceny zakupu u innego sprzedającego/dostawcy w stosunku do ceny ustalonej w ramach niniejszej umowy, jak również pokrycie wszelkich ewentualnie powstałych kosztów związanych z zakupem zastępczym, interwencyjnym”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 2

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

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki

w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych.

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Dopuszcza się możliwość złożenia przez Zamawiającego zamówienia w ilości mniejszej niż wynikająca z załącznika nr 1 w okresie obowiązywania umowy, bez prawa dochodzenia jakichkolwiek roszczeń Wykonawcy w przypadku niezrealizowania powyższej wartości w okresie obowiązywania niniejszej umowy i nie dokonania przez Zamawiającego zakupu całości sprzętu jednorazowego użytku określonego w załącznikach do umowy, przy czym minimalna wartość zamówienia wynosi 70 %”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 7 dni roboczych dokonać wymiany przedmiotu umowy lub jego poszczególnych części dotkniętych wadą na pełnowartościowy pod rygorem nieuiszczenia zapłaty przez Zamawiającego należnej za wadliwe produkty ceny, aż do czasu dostarczenia przez Zamawiającego produktów pełnowartościowych oraz nałożeniem kary umownej przez Zamawiającego w wysokości 70 zł za każdy dzień opóźnienia w wymianie produktów”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych

Pytanie 8

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Niezależnie od uprawnień Zamawiającego opisanych w ust. 3, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy w przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy lub jego poszczególnej partii wolnych od wad w terminie 14 dni od daty złożenia przez Zamawiającego stosownego oświadczenia w przedmiocie wymiany przedmiotu umowy, Zamawiający w okresie kolejnego miesiąca może od niej odstąpić bez dochowania jakichkolwiek dodatkowych warunków”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych

Pytanie 9

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 3,00% niezrealizowanej wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych

Pytanie 10

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 20 % całkowitego wynagrodzenia wykonawcy brutto określonego w postanowieniu § 2 ust. 2”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych

(9) Pytania Wykonawcy dziewiątego:

Część 6, poz. 1-3, Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu.

Część 6, poz. 1 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu

indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, po. 2 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, poz. 3 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 16, poz. 5-13, Czy zamawiający wydzieli poz.5-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie

wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru
Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu.

(10) Pytania Wykonawcy dziesiątego:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 12 do osobnego pakietu włączyć doszpikowych BIG? Takie rozwiązanie umożliwi złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu.

(11) Pytania Wykonawcy jedenastego:

Część 1, pozycja 3-5

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczuleń z prowadnicą w rozmiarze 20Gx34mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 1, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń o następujących właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

W skład zestawu wchodzi:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml z mechanizmem sprężynowym skalowana co 0,5ml (skala numeryczna co 2ml) oraz 2 wycięciami na tłoku umożliwiającymi jego blokadę
- Cewnik epiduralny 20G o długości 100cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1cm (od 6cm do 17cm od strony dystalnej).
- Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radioceniującym zapobiega uszkodzeniom naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika.
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Igła Touhy z mandrynem w rozmiarze 18G (różowa) lub 16G (biała) o długości 90mm, skalowana co 1cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wkłuciu
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer-lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem luer-lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem
- Łącznik do cewnika epiduralnego
- Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała
- Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulania łącznego z poniższymi parametrami:

W skład zestawu wchodzi:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml o wygładzonym wnętrzu, kontrastującym tłoku ze standardową końcówką typu luer
- Cewnik epiduralny 20G o długości 100cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z poliamidu, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1cm (od 6cm do 17cm od strony dystalnej). Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radiocieniującym zapobiega uszkodzeniu naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika.
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Igła Touhy z mandrynem w rozmiarze 18G (różowa) o długości 90mm, skalowana co 1cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wkluciu
- Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych (Pencil Point) 27G (szara) o długości 135 mm z możliwością wprowadzania do igły Touhy, wykonana ze stali nierdzewnej, z systemem blokującym SAFE-WAY, z możliwością regulacji wysunięcia igły w zakresie 0-10mm
- Płaski filtr epiduralny 0,2 µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer-lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem luer-lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem (do 96 godz. nieprzerwanej pracy)
- Tępa igła do nabierania leków 18 G 38 mm z wbudowanym filtrem 0,5 µm. Ścięcie igły pod kątem 45°
- Łącznik do cewnika epiduralnego
- Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoaergicznym klejem z systemem zatrzaskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała
- Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny



?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp o długości 100 cm z kranikiem trójdrożnym wykonanym z poliwęglanu z wyłącznie optyczną identyfikacją zmiany pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 6, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komora kroplową o długości 6cm wykonana z PVC i igłą biorcza ściętą czteropłaszczyznową wykonaną z ABS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z PVC, nazwa producenta na zacisku, bez opaski stabilizującej ciasno zwinięty w opakowaniu co uniemożliwia jego przemieszczanie się?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z PVC o długości 55mm, igłą biorcza ściętą czteropłaszczyznową, nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym, bez opaski stabilizującej ciasno zwinięty w opakowaniu co uniemożliwia jego przemieszczanie się?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, pozycja 5-6

Czy zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, pozycja 7-8

Czy zamawiający dopuści przedłużacz do pompy infuzyjnej z drenem o średnicy wewnętrznej 1,24mm i średnicy zewnętrznej 2,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, pozycja 9

Czy zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu z wyłącznie optyczną identyfikacją zmiany pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, pozycja 10-13

Czy zamawiający dopuści strzykawki z skalą rozszerzona o 10%, pojedynczą i jednostronną skalą, pojedynczą kryzą, pakowane w opakowanie folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 6, pozycja 13

Czy zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'50 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6, pozycja 5,6,10,13

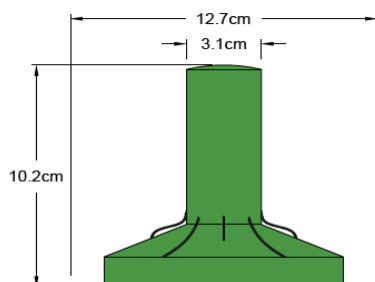
Czy zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta, umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

Część nr 15, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, sterylną osłonkę na uchwyty lamp chirurgicznych z kołnierzem ochronnym zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwyty, nie wymagają zastosowania adaptera. Opakowanie papierowo-foliowe bez etykiet do dokumentacji.

Średnica kołnierza 12,7 cm, uchwyt 3,1 cm, wysokość produktu 10,2 cm?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 15, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec o wymiarach 14 x 250 cm wykonany z folii PE o gramaturze 50g/m² i grubości 0,05mm, z perforowaną zwężającą się końcówką. Na obu końcach taśmy lepne o dł. 17 cm x 2,5 cm, odporne na przemakanie, na jednym końcu kartonowy sztywnik. Opakowanie folia – papier z 4 etykietami TAG do dokumentacji. Pakowane zbiorczo po 160 szt w worek foliowy a następnie karton?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści woreczek do pobierania próbek moczu osobno dla dziewczynek i chłopców, do wyboru przez Zamawiającego pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne sterylne, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów z zatyczką ciśnieniową kompatybilny z drenami o średnicach CH4-CH18, taki jak dotychczas dostarczany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena wykonane z silikonu o długości 850mm dostępne w rozmiarach CH 16, 18 i 20 jak dotychczas dostarczane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z 4 paskami kontrastującymi w RTG z cewnikiem wykonanym z teflonu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dodatkowego otworu przy ostrzu igły umożliwiającego wzrokowe potwierdzenie wejścia od naczynia?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

Część nr 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kranik z wyłącznie optycznym identyfikatorem zmiany pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kranik bez znaczników do linii tętnicznych i żylnych sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wyposażoną w 6 pasków kontrastujących w RTG zabezpieczającą wyłącznie przed zakłuciem o następujących przepływach:

- rozmiar 22G przepływ 36ml/min
- rozmiar 20G przepływ 61ml/min
- rozmiar 18G przepływ 100ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści igłę bezpieczną dostępną w rozmiarze 18G 40 mm, 20G 40 mm, 21G 40 mm, 22G 30 mm, 25G 25 mm, 26G 12 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego o przepływie 400ml/min oraz objętością wypełnienia 0,09ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użytkowania zamkniętego systemu dostępu naczyniowego z lekami chemioterapeutycznymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu

Część nr 20, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonana z poliuretanu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igłę podpajęczynówkową w rozmiarze 25G o długości 75mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści igłę podpajęczynówkową w rozmiarze 22G o długości 75mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 20, pozycja 13

Czy Zamawiający wydzielili pozycję do osobnego pakietu? Podział umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu.

(12) Pytania Wykonawcy dwunastego:

Pakiet 6

Poz. 1

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV, igła biorcza wykonana z ABS, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza stożkowa dwukanałowa, z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala? Prosimy o podanie ich modelu i producenta w celu zaoferowania strzykawek gwarantujących bezawaryjne użytkowanie?

Odpowiedź : Na wyposażeniu Szpitala znajdują się głównie pompy firmy Braun oraz BLT Biolight.

Pakiet 15 poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylne. Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 95 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Możliwość podwieszenia zestawu na dwa niezależne sposoby: perforowane elastyczne paski oraz okrągły hak z możliwością zamocowania go na dwóch poziomach. Nie zawiera lateksu. Czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 11 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej saszetce, 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 15 poz.20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka DZM, jednorazowego, jałowego, podwójnie zgrzewanego o poj. 2000 ml, czas stosowania przez 14K dni, wyposażony w bezigłowy Luer port do pobierania próbek KombiKon. Dren odporny na załamania dł. max. 120 cm z zastawką antyzwrotną na wlocie do worka. W przedniej ścianie worka odpowietrzający hydrofobowy filtr antybakteryjny. Skalowanie co 25 ml do 100 ml i co 100 ml do 2000 ml. Biała tylna ściana worka. Kranik spustowy typu T podwieszany w wentylowanej zakładce. Komora kropłowa. Zintegrowany wieszak. Zacisk drenu Port odpływowy kranika spustowego kompatybilny z workiem do utylizacji moczu w systemie zamkniętym. Pakowany pojedynczo w opakowanie folia papier. Czas stosowania 14 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 15 poz.8

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego typu Yankauer, z ekstrudowaną rączką, końcówka gładko przechodząca w rączkę, bez kontroli odsysania, o średnicy 22CH, posiadająca 6 naprzemianległych otworów odbarczających, przezroczysta, o długości 270mm, pakowana podwójnie (zew. typu papier/folia oraz wew. folia), na opakowaniu napisy w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego typu Yankauer, z ekstrudowaną rączką, końcówka gładko przechodząca w rączkę, bez kontroli odsysania, o średnicy 18CH, posiadająca 6 naprzemianległych otworów odbarczających, przezroczysta niebieska, o długości 250mm, pakowana podwójnie (zew. typu papier/folia oraz wew. folia), na opakowaniu napisy w języku polskim

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 15 poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego, sterylny, śr. wew 6 mm, długość 3 m, o antypoślizgowej powierzchni, wzmocniony na zewnątrz, aby zapobiec zapadaniu się drenu, dren zakończony żebrowanymi złączami żeńskimi i wstępnie przymocowanym łącznikiem o długości 4,8-5 cm, pakowany podwójnie (zew. typu papier/folia oraz wew. folia), na opakowaniu napisy w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 15 poz.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prostej końcówki do odsysania pola operacyjnego typu Pool zakrzywiona przyłączeniu z drenem, bez kontroli siły ssania, biała końcówka zapewnia dobrą widoczność w polu operacyjnym, wykonana z PVC bez ftalanów, ze zdejmowaną białą nasadką chroniącą przed uszkodzeniem narządów widoczną w RTG, w nasadce 4 rzędy otworów końcówka o średnicy 4 mm / 6,2 mm (wew. / zew.), o dł. całkowitej 33 cm, połączona na stałe z drenem o dł. 2 m. Połączenie między końcówką a drenem jest zaprojektowane tak, aby zapobiec blokowaniu się. Podwójnie opakowane wew. worek foliowy, zewn. papier – folia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy SWZ

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakich rozmiarów próbek będzie Zamawiający oczekiwał w zakresie pakietu 7 pozycji 17 i 34.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje w poz. 17 rozmiary CH 6, 16, 18 w poz.34 rozmiary CH 6, 10, 14.

(13)Pytania Wykonawcy trzynastego:

Część nr 6 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych wykonanego z bezpiecznego medycznego PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 6 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych wykonanego z bezpiecznego medycznego PCV z komorą kroplową o długość 62 mm z igłą biorczą ściętą trójpłaszczyznową wykonaną z ABS.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 6 poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 6 poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z logo identyfikującym wyrób.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 6 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi wykonanego z bezpiecznego medycznego PCV

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 6 poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 6 poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z logo identyfikującym wyrób.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi i płynów bez opaski lub gumki stabilizującej dren?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów, leków światłoczułych wykonanego z bezpiecznego medycznego PCV

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 6 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania leków światłoczułych wykonanego z bezpiecznego medycznego PCV z komorą kroplową o długość 62 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 6 poz. 3

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów, leków światłoczułych z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 6 poz. 3

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z logo identyfikującym wyrób.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów i leków bez opaski lub gumki stabilizującej dren?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,2 mm, zewnętrznej 2,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,2 mm, zewnętrznej 2,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraniku trójdrożnego z drenem wykonanego z poliwęglanu odpornego na lipidy. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 10,11,12,13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek bez skali rozszerzonej tj. 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 6 poz. 10, 11, 12,13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z pojedynczą kryzą na korpusie strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 10, 11, 12,13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową podany wymóg nie ma medycznego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 10, 11, 12, 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z oznaczeniem kolorystycznym na pudełku zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 6 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniach po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniach po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 6 poz. 5,6, 10-13

Prosimy o odstąpienia od wymogu, żeby wyroby z pozycji 5,6, 10-13 były od jednego producenta, opisane strzykawki są produkowane według wymaganych norm co sprawia iż, są w pełni kompatybilne z innymi producentami?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

(14) Pytania wykonawcy czternastego:

Pakiet 20 poz. 8

1) W związku ze zmianą oferty firmy, wycofaniem części rozmiarów oraz zmianą igieł standardowych na cienkościenne, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 20 poz 8 i zaoferowanie w pakiecie 20 poz. 8 igieł w rozmiarach 18G 38 mm, 21G 38mm, 23G 25mm, 25G 25 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2) Dotyczy §1 sut. 9 wzoru umowy dostawy. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu mówiącego o przedstawieniu ceny zakupu od producenta bądź dostawcy. Cena zakupu od firm współpracujących jest tajemnicą handlową i Wykonawca nie może udzielać takich informacji zewnętrznemu podmiotowi, nie będącym stroną transakcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych.

3) Dotyczy §2 ust. 3 wzoru umowy dostawy. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wystawiana jednej faktury po miesiącu realizacji zamówień. Prośbę tę motywujemy utrudnieniami systemowymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych.

4) Dotyczy §2ust. 4,3 umowy dostawy – Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od szczególnych wymagań dotyczących dni wystawiania faktury. Wykonawca nie ma możliwości modyfikacji ustawień systemowych.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia §2ust. 4 umowy w brzmieniu:

W fakturze VAT, o której mowa w ust.1, Wykonawca obowiązany jest zamieścić datę wystawienia faktury przypadającą na ostatni dzień miesiąca/ostatni roboczy dzień miesiąca, w którym została dokonana sprzedaż produktów oraz wyszczególnić zamówiony towar.

5) Dotyczy §6 ust. 1pkt. 1 wzoru umowy dostawy. Zwracamy się z prośbą o obliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umownych.

(15) Pytania Wykonawcy piętnastego

Dotyczy Części nr 14, poz. 1 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu o poniz'szych parametrach: Chłonny sterylny kompres z włókniny bawełnianej o gramaturze 40g/m2, 16-warstwowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, rozmiar po złoż'eniu 7,5cm x 10cm, rozmiar całkowity po rozłoż'eniu 30cm x 40cm, pakowany pojedynczo w opakowanie papier/folia typu blister z widocznym kierunkiem otwierania, wyrób medyczny klasy Is

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(16) Pytania Wykonawcy szesnastego:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 pozycji 2 asortyment:

PRZYRZĄD DO TRANSFUZJI TS

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego

- komora kroplowa 80 mm w części przezroczystej
- całkowita długość komory kroplowej 100 mm
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym
- klapaka w kolorze czerwonym
- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren
 - dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 pozycji 3 asortyment:

PRZYRZĄD DO INFUZJI IS PREMIUM
właściwości:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- igła dwupłaszczyznowo ścięta
- hydrofobowy filtr powietrza
 - zatyczka filtra hydrofobowego
- duża komora kroplowa (powyżej 60 mm w części przezroczystej)
 - filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
 - zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę oraz logiem producenta oraz uchwytem na dren
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO
- dren 150cm
- dostępny w wersji standardowej lub bursztynowej (do leków światłoczułych)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 6 pozycji 5-6 strzykawki o pojemności 50-60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7-8 przedłużacz o średnicy wew. 1,24mm, średnicy zew. 2,4mm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści wycenę za op. a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycji 15 cewniki o długości 500 i 600mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuszcza aby w pakiecie 6, pozycjach 10-13 zaoferowano produkt innego producenta niż w pozycji 5-6?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

**Wyjaśnienia do SWZ i załącznika cenowego:
Zamawiający wymaga:**

do cz 10 poz 8 użyczenie klipsownicy na czas trwania umowy.

do cz 12 poz 37-40 i 43,44 asortyment od jednego producenta

W cz 19 Zamawiający wykreśla zapis poniższy:

Poz. 3- 10 Zamawiający wymaga aby wszystkie strzykawki pochodziły od tego samego producenta.

Poz. 1-2 Zamawiający wymaga aby wszystkie strzykawki pochodziły od tego samego producenta.

Zamawiający modyfikuje Rozdział IV.SWZ Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

- 1.1. **Karty charakterystyki produktów dokumentujące opis**
- 1.2. **Oświadczenie o oferowanych wyrobach wg. wzoru załącznika nr 7 do swz.**
- 1.3. **Próbki fizyczne w ilości 2 szt.**
 - część 1: poz. 4, 5,
 - część 2: poz. 3,
 - część 3: poz. 1,
 - cz. 4: poz. 1,
 - cz. 6: poz. 5,6, 10-13,
 - cz. 7: poz. 14, 17 (rozmiary CH 6,16,18), poz.34 (rozmiary CH 6,10,14),
 - cz. 8: poz. 1,
 - cz. 10: poz. 6, 8,
 - cz. 11: poz. 9, 10, 11,
 - cz. 12: poz. 8, 10, 12, 23, 45,
 - cz. 14: poz. 1, 2,
 - cz. 15: poz. 9, 17,
 - cz. 16: poz. 1, 22, 23-25,
 - cz. 17: poz. 1,
 - cz. 18: poz. 1,
 - cz. 19: poz. 5, 6, 11,
 - cz. 20: poz. 9, 13,
 - cz. 21: poz. 2 (2 szt., nie 2 opakowania), 4.

Próbki należy dostarczyć do dnia terminu składania ofert zapakowane, trwale zabezpieczone, z oznaczeniem: „próbki do postępowania 41/PN/23 – nie otwierać przed terminem składania ofert”.

Zmianie ulega Rozdział XII. Sposób i termin składania ofert

1)Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice w myśl Ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 06.02.2024 r do godz. 12.30.

Zmianie ulega Rozdział XIII Termin otwarcia ofert

1.Otwarcie ofert nastąpi w dniu 06.02.2023 godz. 13.10

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SWZ, podczas sporządzania oferty

Podpis.....

Zamieszczono na stronie internetowej (platforma zakupowa zamawiającego)

.....